PCT

WELTORGANSATION FOR GEISTIGES EIGENTUM
INTERNATIONALE ANMELDUING VEROPFENTILICIT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/58713
C12Q 1/68	A2	(43) Internationales
		Veröffentlichungsdatum: 18. November 1999 (18.11.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE	99/014	71 (81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB,
(22) Internationales Anmeldedatum: 10. Mai 1999 (	10.05.9	(9) GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK.
(30) Prioritätsdaten: 198 22 108.8 12. Mai 1998 (12.05.98) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US); SIDE GMBH [DE/DE]; Warthestr. 21, D-1451; (DE).	BIOI	
(72) Erfinder/Annelder (nur für US): GERBLING, kl. (75) Erfinder/Annelder (nur für US): GERBLING, kl. (DE/DE): Peschkestrasse 3, D-12161 Berli LAUTER, Frank-Roman (DE/DE): Ritterstras D-14513 Tellow (DE): GRÖHMANN, Lutz [ Stubenrauchstrasse 21, D-12161 Berlin (DE).	n (Di	ter Veröffentlicht  Dhne internationalen Recherchenbericht und erneut zu A. weröffentlichen nach Erhalt des Berichts.
(54) Title: METHOD FOR DETECTING MICROORGAL	NISMS	IN PRODUCTS
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR DETEKTION VO	IIM NO	KROORGANISMEN IN PRODUKTEN
(57) Abstract		
The invention relates to a detection method and a tes The invention uses specific probes and primers whose re fluorescent colorant is released.	t kit fo plicatio	or economic detection of germs in pharmaceutical and cosmetic products. on is made visible by means of a special indicator system, whereby a
(57) Zusammenfassung		
Die Erfindung betrifft ein Detektionsverfahren und ein und kosmetischen Produkten. Dabei werden spezifische Son sichtbar gemacht wird, wobei ein Fluoreszenz-Farbstoff fre	den und	t zur schnellen, ökonomischen Detektion von Keimen in pharmazeutischen I Primer eingesetzt, deren Replikation durch ein spezielles Indikatorsystem zt wird.
÷		

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irizad	MN	Mongolei	UA	Ukrnine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	U3	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Ushekistan
CG	Kongo	KR	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz.	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokrarische Volksrepublik	NZ	Neusceland		Jugoslawien
CM	Kamerun	•••	Korea	PL	Polen	zw	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT			
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Portugal Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU			
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SD	Russische Föderation		
DK	Dönemark	LK	Sri Lanka		Stedan		
RR	Estland	LR		SE	Schweden		
E.E.	Estrand	LK	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

# Verfahren zur Detektion von Mikroorganismen in Produkten

Die Erfindung umfaßt Verfahren zum Nachweis mikrobieller Verunreinigungen nicht - 5 steriler Produkte, bevorzugt nach GMP - Richtlinien. Weiterhin umfaßt die Erfindung einen Testkit zum Nachweis mikrobieller Verunreinigungen und die Verwendung von Primersequenzen und Sondensequenzen zur Bestimmung von Mikroorganismen in Produkten, insbesondere in Arzneimitteln und Kosmetika einschließlich ihrer Ausgangsstoffe und Zwischenprodukte.

- 0 Das Verfahren dient zur quantitativen Identifizierung von Mikroorganismen durch Detektion spezifisch amplifizierte DNA-Sequenzen und soll als Ersatz entsprechender Methoden in der Europäischen Pharmakopöe, Abschnitt 2.6.12-13,1997 (EP) sowie weiteren nationalen Monographien wie zum Beispiel USP eingesetzt werden.
- Die Herstellung von Arzneimitteln und Kosmetika nach GMP Richtlinien beinhaltet chemische, physikalische und biologische Prüfungen zur Sicherstellung der Qualität. Bei Kosmetika muß der Hersteller dafür sorgen, daß von den Fertigprodukten keine Gesundheitsgefährdung ausgeht (EG Kosmetikverordnung, 76, 768 EWG (KOSVO), 6). Änderungsrichtlinie der EG KOSVO 93/35/EEC, 1993 und Forderungen des nationalen Rechts in Deutschland (LMBG § 24).
  - Bei Arzneimitteln sind die mikrobiologischen Reinheitsanforderungen wesentlich präziser und decken die Anforderungen der KOSVO mit ab (EP Abschnitt 2.6.12-13.1997).

Die Anforderungen beinhalten zwei Gruppen:

- (i) Die Z\u00e4hlung der gesamten lebensf\u00e4higen aeroben Bakterien und Pilze (Gruppe Gesamtkeimzahl) sowie
  - (ii) Den Abwesenheitsnachweis bestimmter Mikroorganismen: Staphylococcus aureus,
    Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Streptococcus faecalis,
    Salmonellen und Enterobactriaceae (Gruppe Leitkeime).

Stand der Technik

30

#### Keimzahlbestimmung mit Nährmedien

Als Methoden zur Zählung der gesamten lebensfähigen aeroben Bakterien (Gruppe 35 Gesamtkeimzahl) werden in der EP konventionelle mikrobiologische Techniken beschrieben, die das Wachstum der nachzuweisenden Mikroorganismen in bestimmten

25

Flüssignährmedien oder auf Agarplatten beinhalten. Im Handel sind zahlreiche entsprechende Fertigprodukte oder deren Ausgangsstoffe erhältlich.

Die Anwendung der in der EP beschriebenen Methoden zur Bestimmung der aeroben Keime (Gruppe Gesamtkeimzahl) hat folgende Nachteile:

- Die Effizienz ist niedrig, da hoher Zeitbedarf bis zum Ergebniserhalt ( 3-5 Tage) besteht
  - Die Ergebnisse sind unpräzise. Die Akzeptanzgrenzen dürfen um den Faktor 5 schwanken. EP. Abschnitt 2.6.12
- Die Testmethoden sind schlecht und nur im geringen Maße automatisierbar.
- Bedingt durch die N\u00e4hrmedieneigenschaften k\u00f6nnen nur gut wachsende Mikroorganismen, nicht aber, wie gefordert, alle aeroben Mikroorganismen nachgewiesen werden.
  - Die Lagerhaltungskosten sind f

    ür Medien und Brutschr

    änke hoch.
- Bei Arzneimitteln mit baktenostatischen Eigenschaften führt die Anwendung der
   EP Methoden aufgrund der geringen Wiederfindung zugesetzter
   Testmikroorganismen teilweise zu nicht verwertbaren Ergebnissen.
  - Umfangreiche Plastikabfälle fallen an.
  - Die Energiekosten f
     ür Medienherstellung und Autoklavieren der anfallenden Abf
     älle sind hoch.
- Die Fertilitätsprüfung aller Medienchargen ist sehr aufwendig insbesondere wegen kurzer Haltbarkeiten von Fertigmedien.
  - Alternative Methoden zur Gesamtkeimzahlbestimmung im Handel sind: Geräte, die mittels Laserscan arbeiten wie z.B. CHEMSCAN (Chemunex):
  - Diese Methode ist ungeeignet zum Nachweis von Mikroorganismen, die wie die Bakteriengattung Sarcina keine Einzelkolonien bilden.
    - Außerdem eignet sich diese Methode nicht für feste und ölige Prüfprodukte.

#### Nachweis spezieller Mikroorganismen durch unterschiedliche Kultureigenschaften und spezielle Stoffwechselprodukte

- 30 Als Methoden zur Bestimmung spezieller Keime (Gruppe Leitkeime) werden in der EP mikrobiologische Techniken beschrieben, die zur Grobdifferenzierung das Wachstum der jeweiligen Mikroorganismen in bestimmten selektiven N\u00e4hrmedien oder auf Agarplatten beinhalten. Anschließend werden zur
- Feindifferenzierung spezifische Stoffwechselreaktionen der jeweiligen Mikroorganismen wurde genutzt. Entsprechende Nachweissysteme, wie z.B. APILAB oder VITEK, sind weit verbreitet.
  - Die Anwendung der in der EP beschriebenen Methoden zur Bestimmung der speziellen Keime (Gruppe Leitkeime) hat die gleichen Nachteile, wie für die Anwendung der EP -

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

5

15

25

3

geforderten Methoden zur Bestimmung der aeroben Keime (siehe oben). Ein zusätzlicher Nachteil ist, daß die Selektivität der Nachweismethoden auf Stoffwechselunterschiede beschränkt ist und damit nur unzureichende Differenzierungen zuläßt.

#### Nachweis spezieller Mikroorganismen durch ATP- Gehaltsbestimmung nach Vorkuitivierung

Alternative Methoden im Markt sind: Mikrobiologische Schnelltests, beruhend auf einem Vitalnachweis durch ATP - Bestimmung (z.B. Firma Millipore) nach Vermehrung der Mikroorganismen in Nährmedien.

Nachteil: Speziesbestimmungen sind nicht möglich und die Meßergebnisse unterliegen hohen Schwankungen in Abhängigkeit des Vitalitätszustands und sind für unterschiedliche Bakteriengattungen sehr verschieden.

#### Nachweis spezieller Mikroorganismen nach Vorkuitivierung mitteis DNA-Sonden, Primern und PCR

Weitere alternative Methoden im Handel sind unterschiedliche PCR - Applikationen, die aber, wie z.B. bei Chen et al. 1997, J.. Food Microbiol. 35, 239-250 auf die Prüfung von Lebensmitteln ausgerichtet sind und eventuell nicht die strengen GMP - Anforderungen an die Qualitätsprüfung von Arzneimitteln erfüllen.

- Die vorhandenen PCR Applikationen sind in der Regel anfällig für Kontaminationen durch PCR - Produkte, sind wenig reproduzierbar und schwer quantifizierbar. Darüber hinaus sind sie zeitaufwendig, da bei den alternativen PCR - Verfahren in der Regel mehrere Hybridisierungsschritte zur Detektion des PCR - Produktes notwendig sind.
- Diese Technologien sind in der Regel außerdem nur begrenzt automatisierbar und störanfällig, da in der Regel zu mehreren Zeitpunkten der Applikation verschiedene Reagenzien zugegeben werden müssen.

Bei dem Verfahren gemäß der Patente US 4,800,159 und US 4,683,195 wird die zu ampfifzierende Nukleinsäure, die einzelsträngig vortlegt oder einzelsträngig gemacht wird, mit einem molaren Überschuß zweier Oligonukleotidprimer unter Hybridisierungsbedingungen und in Gegenwart eines induzierenden Agens für die Polymerisation und Nukleotiden behandelt, wobei die Primer so gewählt werden, daß für jeden Strang ein zum Nukleinsäurenstrang komplementäres Verlängerungsprodukt des betreffenden Primers synthetisiert wird und daß ein Verlängerungsprodukt eines Primers, wenn es von seinem Komplement getrennt ist, als Matrize zur Synthese eines Verlängerungsproduktes des anderen Primers dienen kann. Nach Trennen der Verlängerungsproduktes des anderen Primers dienen kann. Nach Trennen der Verlängerungsprodukte von den Matrizen, an denen sie synthetisiert wurden, können

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

4

die gebildeten Verlängerungsprodukte zur erneuten Umsetzung mit den Primern verwendet werden. Durch die zyklische Wiederholung der Schritte ergibt sich eine theoretisch exponentielle Vermehrung einer Nukleinsäturesequenz, die innerhalb der äußeren Hybridisierungspositionen der Primer liegt.

#### Quantitativer Nachweis von Mikroorganismen - DNA durch eine spezielle Fluoreszenz - PCR - Technologie

Eine verfeinerte Methode ist das Verfahren gemäß Patent US 5,210,015 von Gelfand et al. Dabei wird eine Oligonukleotid-Sondenkonstruktion venwendet, die mit einem Teil des Nukleinsäurestrangs der Matrize hybridisiert, wobei die Oligonukleotidsonde so ausgewählt wird, daß sie zwischen die Primerpaare (Vorwärls- und Rückwärtsprimer) für die Amplifikation der diagnostischen Zielsequenz des jeweiligen Mikroorganismus paßt. Die Sondenkonstruktion und Synthese basiert auf der TaqMan - Technologie (Holland et al. 1993 und Lee et al. 1993, Nucl. Acids. Res, Vol 21, p 3761 - 3766).

Chemische Grundlage dieser neuen Methode ist der 1991 erstmalig publizierte 5'-Nuklease PCR - Assay (Holland et al. 1991, PNAS USA 88: 7276). Kernstück dieser Methode ist die 5'-Nuklease-Aktivität der TagPolymerase und der Einsatz von fluoreszenzmarkierten, sequenzspezifischen Gensonden. Diese Gensonden sind am 5'-Ende mit einem Fluoreszein - Derivat (Reporter) und am 3'-Ende mit einem Rhodaminderivat (Quencher) markiert. Durch die räumliche Nähe beider Farbstoffe wird die Fluoreszenzstrahlung des Reporters von dem Quencherfarbstoff absorbiert. Während der Polymerasekettenreaktion (PCR) werden Reporter und Quencher durch die 5'-Nuklease-Aktivität der Tag - Polymerase räumlich voneinander getrennt. Die Fluoreszenzstrahlung des Reporters wird nicht mehr gequencht und kann direkt gemessen und quantifiziert werden. Je mehr Sonden gespalten werden, desto höher ist die Fluoreszenz - Emission der Reportermoleküle. Die Menge an freigesetzter Emission ist der Menge der entstehenden PCR Produkte proportional und diese ist wiederum der Kopienzahl der in der PCR eingesetzten Gene proportional. Über die Genkopienzahl läßt sich die in der Analysenprobe vorhandene Organismenzahl berechnen. Die Methode ist extrem sensitiv, da während der PCR Reaktion eine Genvermehrung und somit eine Signalamplifikation stattfindet. Da verschiedene Reporterfarbstoffe am Markt zur Verfügung stehen, können interne Kontrollen und Standards bei jeder Reaktion mitgeführt werden. Darüber hinaus kann eine Probe auf das Vorhandensein mehrerer Gene/Organismen gleichzeitig untersucht werden. Zur Zeit stehen im Handel drei 35 verschiedene Reporterfarbstoffe zur Verfügung.

#### Aufgabe und Lösung

Aufgabenschwerpunkt der vorliegenden Erfindung bildet die Entwicklung von Nachweisverfahren für Mikroorganismen, die erfahrungsgemäß häufig als Produktkontaminanten auftreten. Das sind insbesondere in Bezug auf die Gruppe der Leitkeirne: Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Salmonellen Arten, in Bezug auf die Gruppe Gesamtkeimzahl: die Bakterien und die Enterobacteriaceae.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung von Reagenzien, Verfahren und die Verwendung von Substanzen, die den Nachweis mikrobieller Verunreinigungen nicht - stenler Produkte zum Beispiel entsprechend Anforderungen der EP einfacher, präziser und effizienter gestalten. Dabei sollen weniger Komponenten als zum Beispiel entsprechend Anforderungen der EP enthalten sein. Eine weitere Aufgabe ist es, sehr sensitive und quantitative Nachweise für die geforderten Mikroorganismen zur Verfügung zu stellen.

Die Aufgabe wird gelöst durch ein Testkit zum Nachweis mikrobieller Verunreinigungen nicht steriler Produkte, insbesondere nach GMP - Richtlinien, auch Kosmetika und Lebensmittel, umfassend mindestens ein DNA-Fragment, das die folgenden SEQ ID und Spacer (Abstandhaiter) umfaßt:

- (a) einen Forward-Primer (SEQ ID Forward-Primer);
- (b) eine Sonde (SEQ ID Sonde);
- (c) einen Reverse-Primer (SEQ ID Reverse-Primer);
- (d) gegebenenfalls einen Spacer zwischen Forward-Primer und Sonde,
- (e) gegebenenfalls einen Spacer zwischen Sonde und Reverse-Primer.
  - (f) gegebenenfalls einen Spacer upstream des Forward-Primers
  - (g) gegebenenfalls einen Spacer downstream des Reverse-Primers

wobei die SEQ ID [(SEQ ID Forward-Primer); (SEQ ID Sonde);
 und (SEQ ID Reverse-Primer)] auch Varianten umfassen, bei denen eine, zwei oder drei Nukleotide substituiert, deletiert und / oder insertiert sind.

dabei hat die Variante im wesentlichen dieselbe Funktion wie die Sequenz der SEQ ID ((SEQ ID Forward-Primer); (SEQ ID Sonde); und (SEQ ID Reverse-Primer)).

bei Sonden die Funktion der Bindung an DNA und bei Primern die Funktion der Bindung an DNA und die Bereitstellung eines verlängerbaren 3' Endes für die DNA -Polymerase;

35

30

20

25

wobei die Spacer 0-40 Nukleotiden umfassen,

das DNA-Fragment genommen aus der Gruppe

(i) für Staphylococcus aureus

5

10

30

- SEQ. ID. NO. 6 als Forward-Primer
  - SEQ. ID. NO. 7 als Sonde und SEQ. ID. NO. 8 als Reverse-Primer
- (ii) für Pseudomonas aeruginosa
- SEQ. ID. NO. 9 als Forward-Primer
- SEQ. ID. NO. 10 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 11 als Reverse-Primer
- (iii) für Escherichia coli SEQ. ID. NO. 12 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 13 als Sonde und
- 15 SEQ. ID. NO. 14 als Reverse-Primer
  - (iv) für Salmonella ssp.
    - SEQ. ID. NO. 15 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 16 als Sonde and
    - SEQ. ID. NO. 17 als Reverse-Primer
- 20 (v) für Bakterien
  - SEQ. ID. NO. 18 als Forward-Primer
  - SEQ. ID. NO. 19 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 20 als Reverse-Primer

    (vi) für Enterobacteriaceae
- 25 SEQ. ID. NO. 44 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 46 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 45 als Reverse-Primer
  - (vii) für Enterobacteriaceae (16S rRNA) SEQ. ID. NO. 47 als Forward-Primer
    - SEQ. ID. NO. 48 als Sonde und
      - SEQ. ID. NO. 49 als Reverse-Primer
  - oder weiterhin all die Sequenzen, welche komplementär zu den vorherigen Sequenzen SEQ ID NO 6 bis 49 sind.
- 35 Vorteilhaft ist eine Kombination aus zwei mehr bevorzugt aus drei noch mehr bevorzugt aus vier und am meisten bevorzugt aus f\u00fcnf, sechs oder sieben Gesamtsequenzen. Bevorzugt ist ein Kit mit PCR Reagenzien. Mehr bevorzugt ist ein Kit mit PCR Reagenzien und TaoMan.

Alle genannten Sequenzen sind in dem Beispiel 24 aufgeführt. Für eine erfolgreiche TaqMan - PCR werden an die Primer- und Sondensequenzen (Beispiel 24) folgende Anforderungen destellt:

5

15

35

- Primer sollten zwischen 15-30 Basen lang sein.
- Sondensequenz muß sich zwischen Primer Sequenzen auf der zu amplifizierende DNS befinden.
- Sonde sollte zwischen gegebenenfalls 18-30 Basen lang sein.
- Sonde sollte einen GC Gehalt von 40 60% besitzen.
  - Der Tm der Sonde (Schmelzpunkt) sollte um 5 10 C° über dem Tm der Primer liegen
  - Am 5' Ende der Sonde sollte sich kein G befinden.
  - In der Sondensequenz sollte nie mehr als 3 mal dieselbe Base hintereinander folgen.
  - Keine Komplementarität zwischen Sonde und Primern oder innerhalb der Primer und keine auffälligen Sekundärstrukturen innerhalb der Sonde und der Primer
  - Trotz dieser allgemeinen Richtlinien für das Design von Primern und Sonden (Livak et al. 1995, Guidelines for designing Taqman fluorogenic probes for the 5' Nuclease assays, Perkin Elmer Research News) muß die optimale Primer- und Sondenkombination für jede TaqMan PCR Anwendung neu experimentell bestimmt werden. Es konnte in einer Reihe von Beispielen (Beispiel 25) gezeigt werden, daß obwohl oben genannten Richtlinien eingehalten wurden, kein optimales TaqMan PCR System entwickelt werden konnte. Auf der anderen Seite ist man durch die Sequenzcharaktenistika der diagnostischen Zielsequenz des jeweiligen Organismus (z.B. hoher GC Gehalt, stark repetitive Sequenzen oder konservierte Sequenzbereiche) ggf. gezwungen, Primer- und Sondensequenzen auszuwählen, die nicht den oben genannten Designrichtlinien entsprechen. Konsequenz dieser Einschränkungen zu den Richtlinien ist, daß zum Erreichen der notwendigen Spezifität und Sensitivität eines TaqMan PCR Tests die Auswahl der diagnostischen Zielsequenz aus dem Genom des zu detektierenden Mikroorganismus und die experimentelle Determinierung der optimalen Primer- und Sondensequenzen essentiell ist.
- d.PCR Reaktionsbedingungen einschließlich TagMan Puffer:

Die Spezifität und Sensitivität eines TaqMan - PCR Tests wird neben den Primer- und Sondensequenzen (a - c) durch folgende Parameter bestimmt: (i) Höhe der Denaturierungstemperatur in den ersten PCR - Zyklen

(ii) Höhe der Annealingtemperatur während der Amplifikationsphase der PCR

(iii) Anzahl der PCR Zyklen

- (iv) Einsatz von PCR Additiven wie Glyzenn und / oder Formamid
  - (v) Einsatz von 7-Deaza-2-deoxy-GTP neben GTP bei Genen mit hohem G/C Gehalt
  - (vi) Höhe der Mg++- Ionen Konzentration im PCR Puffer
- (vii) Konzentration der Primer und Sonde
- 10 (viii) Menge an Taq DNA Polymerase
  - (ix) Abstand des cis orientierten Primers zur Sonde

Alle diese Parameter wurden bei der Entwicklung hier aufgeführten TaqMan - PCR Tests experimentell berücksichtigt (Daten nicht gezeigt).

15

## Beschreibung der Nukleinsäuren, die als diagnostische Zielsequenzen eingesetzt werden:

Unter den Nukleinsäuren, die zur Verwendung des Amplifikationsverfahren und Nachweisverfahrens für die oben genannten Zielorganismen verwendet werden können, werden insbesondere genomische Nukleinsäuren verstanden. Genomische Nukleinsäure- Sequenzen enthalten unter anderem auch die Gene bzw. Genfragmente, die für eine bestimmte Mikroorganismenart, -gattung, -familie oder -abteilung charakteristisch sind. Die Nukleinsäuresequenzen können in einen PCR - Test als diagnostische Zielsequenzen für einen spezifischen Nachweis dieser Art. Gattung, Familie oder Abteilung eingesetzt werden.

Für den Nachweis der oben genannten Zielorganismen wurden folgende Zielsequenzen ausgewählt:

	Orga	Genbezeichnung	
30			
	(i)	Staphylococcus aureus	сар 8
	(ii)	Pseudomonas aeruginosa	alg Q
	(iii)	Escherichia coli	mur A
	(iv)	Salmonella ssp.	inv A
35	(v)	Bakterien	16S r RNA

Die Gene, aus denen die diagnostischen Zielsequenzen ausgewählt wurden, werden in den Beispielen detailliert beschnieben.

## 9 Definitionen:

Primerdefinition (inklusive deren Variationen): Unter einem Primer wird ein Molekül verstanden, das an einem polymeren Grundgerüst eine Anzahl von Nukleotiden aufweist. Die Sequenz der Nukleobasen wird so gewählt, daß sie zu aufeinanderfolgenden Basen der zu amplifizierenden Nukleotidsequenz zu mehr als 80% komplementär sind. Dieses Molekül besitzt jeweils mindestens ein verlängerbares Ende. Unter Verlängerung wird insbesondere die enzymkatalysierte Ankopplung von Baseneinheiten unter Verwendung von Mononukleosid - Triphosphat - Einheiten oder Oligonukleotiden verstanden. Als Enzym wird bevorzugt eine DNA - Polymerase eingesetzt. Die Nukleinsäure, die Nukleotidsequenzen enthält, welche amplifiziert werden sollen, dient hierbei als Matrize für den spezifischen Einbau von Basen. Die Sequenz der Matrize bestimmt die Sequenz der an den Primer angehängten Basen. Als Primer werden Moleküle mit 15-30 Basen verwendet. Als verlängerbares Ende dient im Falle einer DNA - Polymerase bevorzugt das 3'-Ende. Besonders bevorzugt sind Primer, die vollständig homolog zu einer Teilsequenz der Zielnukleotidsequenzen SEQ. ID. NO.1-5 sind (Beispiel 24).

Sondendefinition (inklusive Variationen): Unter einer Sonde wird ein Molekül verstanden, das wie die Primer an einem polymeren Grundgerüst eine Anzahl von Nukleotiden aufweist. Dabei wird ein Sondenkonstruktionsverfahren gemäß Patent US 5,210,015, verwendet, das bereits oben beschrieben wurde. Die Nukleinsäuresonden der vorliegenden Erfindung sind 18-30 Nukleobasen lang. Spezifische Sequenzen erhält man durch Aussuchen einer mindestens 18 Basen langen Sequenz aus den jeweiligen Matritzen (SEQ. ID. NO. 1-5, Beispiel 24). Erfindungsgemäß sind daher Sonden bevorzugt, die zu mindestens 90% homolog zu einem Teil der jeweiligen Matritzen (SEQ. ID. NO. 1-5) sind. Besonders bevorzugt sind Sonden mit strenger Homologie.

Definition von Homologie: Gegenstand der Erfindung sind Nukleotidsequenzen, die zu mindestens 80%, bevorzugt zu 90 %, am meisten bevorzugt zu 95% komplementär sind zu den Ziel-Nukleotidsequenzen SEO. ID. NO. 1 bis 5 und 46 und 48

Die Homologie (in %) ergibt sich aus der Anzahl an identischen Purin- bzw. Pyrimidinbasen in einer gegebenen Nukleotidsequenz.

Definition von Hybridisieren: Hybridisieren liegt dann vor, wenn die folgenden 35 Verfahrensschritte vorliegen, bevorzugt die folgenden Bedingungen.

Die erfindungsgemäßen Primer und Sonden binden an komplementäre Basen bevorzugt an komplementäre Nukleotidsequenzen im Erbgut der Zielorganismen aus

der Gruppe Gesamtkeimzahl und an komplementäre Nukleotidsequenzen im Erbgut der Zielorganismen aus der Gruppe Leitkeime.

Darüber hinaus binden sie bevorzugt nicht an Nukleinsäure - Sequenzen, die für andere Mikroorganismen spezifisch sind.

Definition von Arzneimittel: Diese Substanzen sind die in den Monographien der EP beschriebenen Wirkstoffe, Rohstoffe, Hilfsstoffe, und Zubereitungen, die zur Anwendung in der Humanmedizin und Veterinärmedizin bestimmt sind.

5

- 10 Definition von Kosmetika: Diese Substanzen sind nicht in den Monographien der Pharmakapöen beschrieben, sondern unterliegen den Richtlinien der KOSVO und des LMBG. Sie umfassen Rohstoffe, Hilfsstoffe und Zubereitungen, die zur Anwendung an Menschen und Tieren bestimmt sind.
- 15 Definition von Mikroorganismus: Dieser Begriff umfaßt in erster Linie Organismen, die im menschlichen und tierischen K\u00f6rper Krankheiten hervorrufen k\u00f6nnen und nur mikroskopisch wahrnehmbar sind. Sie sind in der Regel einzellig bzw. treten in lockeren Verb\u00e4nden gleichartiger Zellen auf und werden aufgrund ihrer einfachen zellul\u00e4ren Organisation als Protisten bezeichnet. Ihre morphologischen und kulturell-biochemischen Merkmale, sowie ihre chemische Zusammensetzung, Antigen Eigenschaften und genetischen Merkmale sind in der Literatur gut dokumentiert, z.B. in: Mikrobiologische Diagnostik, Burkhardt. 1992.
  - Definition von PCR-Reagenzien: PCR-Reagenzien sind Stoffe, die für eine PCR Reaktion mit maximaler Sensitivität und Spezifität notwendig sind, insbesondere DNA-Polymerase, Mg<sup>2+</sup> Ionen wie z. B. MgCl<sub>2</sub>, Kaliumsalze wie z.B. KCl , Additive wie z.B. Glycerin oder DMSO oder Formamid, Primer und Sonden, Desoxynukleotide, Puffersubstanz wie z. B. Tris-Base sowie optionale Zusätze in Form von passiven Fluoreszenzreferenz-Verbindungen wie z.B. das Fluoreszenzfarbstoff-Derivat ROX und z. B. 7-Deaza-2-deoxy-GTP als Ersatz von dGTP.

Definition von Komplementär: Komplementäre Strukturen entsprechen sich gegenseitig oder ergänzen sich. So sind zum Beispiel die Polynucleotid – Stränge der natürlichen DNA – Doppelhelix komplementär. Sie bilden zwei komplementäre Stränge aufgrund der spezifischen Basen – Paarung (A-T beziehungsweise G-C). Dadurch ist die Nucleotid – Sequenz im anderen Strang eindeutig festgelegt, zwar nicht identisch, aber komplementär. Ähnliches gilt für DNA – RNA – Hybride (mit A-U anstelle von A – T – Paaren). cDNA hat eine zu einer mRNA komplementäre Struktur. Bevorzugt ist eine

komplementare Struktur, bei der (aa) die Sequenz des Forward-Primer und die Sequenz der Sonde oder (bb) die Sequenz der Sonde und des Reverse-Primers einer zuvor genannten Gruppe (i) bis (vii) alle beide komplementär zu den definierten Sequenzen sind. Mehr bevorzugt ist eine komplementäre Struktur, bei der die Sequenz des Forward-Primer, die Sequenz der Sonde und des Reverse-Primers einer zuvor genannten Gruppe (i) bis (vii) alle drei komplementär zu den definierten Sequenzen sind.

#### Verfahren

- 10 Die Erfindung umfaßt weiterhin ein Verfahren zur Detektion von Mikroorganismen in Produkten, insbesondere Azneimitteln oder Kosmetika, welches Verfahren die folgenden Schritte umfaßt:
  - Einsetzen von Primern und fluoreszenzmarkierten Sonden mit den entsprechenden Sequenzen und deren Variationen.
- 15 (i) für Staphylococus aureus
  - SEQ. ID. NO. 6 als Forward-Primer
  - SEQ. ID. NO. 7 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 8 als Reverse-Primer
  - (ii) für Pseudomonas aeruginosa
- 20 SEQ. ID. NO. 9 als Forward-Primer
  - SEQ. ID. NO. 10 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 11 als Reverse-Primer
  - (iii) für Escherichia coli
    - SEQ. ID. NO. 12 als Forward-Primer
- 25 SEQ. ID. NO. 13 als Sonde und.
  - SEQ. ID. NO. 14 als Reverse-Primer
  - (iv) für Salmonella ssp.
    - SEQ. ID. NO. 15 als Forward-Primer
    - SEQ. ID. NO. 16 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 17 als Reverse-Primer
  - (v) für Bakterien

30

- SEQ. ID. NO. 18 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 19 als Sonde und
- SEQ. ID. NO. 20 als Reverse-Primer
- 35 (vi) für Enterobacteriaceae
  - SEQ. ID. NO. 44 als Forward-Primer
  - SEQ. ID. NO. 46 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 45 als Reverse-Primer

- (vii) für Enterobacteriaceae (16S rRNA)
  SEQ. ID. NO. 47 als Forward-Primer
  SEQ. ID. NO. 48 als Sonde und
  SEQ. ID. NO. 49 als Reverse-Primer
- oder weiterhin all die Sequenzen, welche komplementär zu den vorherigen Sequenzen SEQ ID NO 6 bis 49 sind.
  - b) Vervielfältigen der DNA mit PCR; und
  - Bestrahlung mit spezifischen Wellenlängen, die den Fluoreszenzfarbstoff anregen,
- d) Messung und Quantifizierung der Emission des angeregten Fluoreszenzfarbstoffes.

Die Erfindung umfaßt ein erfindungsgemäßes Verfahren, wobei die Herstellung der Sonden auf der TagMan-Detektionstechnologie beruht.

15

#### Kern der Erfindung

Kem der Erfindung ist die Kombination bestimmter ausgewählter Sonden/Primer-Paare, die Mikroorganismen zufriedenstellend detektieren können. Die Optimierung der Sonden/Primer-Paare und der PCR Reaktionsbedingungen auf Sensitivität und Eignung zur GMP-konformen Produktprüfung nach EP, 2.6.12-13: Microbial contamination of products not required to comply with the test for sterility (1997) ist ebenfalls wesentlich. Dabei wird eine PCR-Technologie nach den US-Patenten US 4,800,159 und US 4,833,195 verwendet. Dabei findet insbesondere die TaqMan-Technologie Anwendung, die in dem US-Patent 5,210,015 beschrieben ist, welches am 11. Mai 1993 als Patent herausgegeben worden ist.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren oder dem erfindungsgemäßen Testkit handelt es sich um eine spezielle Ausführungsform der Fluoreszenz-PCR Technologie (TaoMan) für die oben genannten Zielmikroorganismen.

30

#### Vorteile:

Die erfindungsgemäßen Verfahren und die Testkits sind denen in der EP vorgeschriebenen Analysenmethoden in vielen Punkten weit überlegen (für Kosmetika wird z. Zt. noch keine vorgeschriebene Methode gefordert) und sollen diese, nach Validierung des Verfahrens mit dem jeweiligen Prüfprodukt, vollständig ersetzen. Die Möglichkeit, andere Analysenmethoden zu benutzen, wird in der EP (General Notices) explizit zugelassen, wenn sie die gleichen Ergebnisse wie die vorgeschriebenen Methoden ergeben.

15

Insbesondere hat das erfindungsgemäße Verfahren die folgenden Vorteile:

- Kit und Verfahren zum Nachweis von Mikroorganismen der Gruppe Gesamtkeimzahl:
- 5 Erstmals können durch Anwendung dieses Kits und Verfahrens ohne vorhergehende Kultivierung alle kontaminierenden Bakterien, deren Sequenz in der NiH Datenbase, USA, Stand 11.1997, beschrieben sind, analytisch bestimmt werden. Dabei werden lebende und nicht-vermehrungsfähige Bakterien quantitativ und sehr präzise mit einer Sensitivität von 1-3 Bakterien im Prüfprodukt erfaßt. Konsequenz der Anwendung ist eine deutliche erhöhte Produktsicherheit für den Verbraucher, da:
  - Sporen und schwer kultivierbare Mikroorganismen, von denen eine Gesundheitsgefährdung ausgehen kann, erfaßt werden können,
  - Nicht-vermehrungsfähige Mikroorganismen, die schwer nachweisbare Toxine enthalten, ebenfalls erfaßt werden können.
  - Kontaminierende DNA bakterieller Herkunft, deren Abwesenheit zur Zeit schon in Biologicals und Produkten aus der rDNA-Technologie gezeigt werden muß, (EP,1997 und USP 1995) in allen Prüfprodukten einfach und effizient nachgewiesen werden kann.

Außerdem gibt es für die Anwendung keine besonderen Sicherheitsauflagen, da keine Komponenten des Kits einer Gefahrstoffverordnung unterliegen.

- (B) Alle beanspruchten Kits und Verfahren:
- Die Anwendung hat ökonomische Vorteile für Verbraucher und Hersteller, dadie bisherigen Verfahren um mehrere Tage zeitaufwendiger sind und häufig den zeitbestimmenden Schrift in der Freigabeanalytik darstellen. Schnelle Ergebnisse zur mikrobiologischen Sicherheit eines biologisch anfälligen Prüfprodukts führen zur Senkung der Kosten in Entwicklung und Produktion wie z.B. niedrigere Lagerhaltungskosten oder schnellerer Response auf variable Marktanfragen und damit insgesamt zur Senkung der Gestehungskosten, die in preiswertere Produkte einmünden.
  - Die Anwendung hat ökologische Vorteile, da die Reduktion von Analysenzeit und Analysenmaterial (Plastik und Medien) die erheblichen Energiekosten deutlich erniedrigt.

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

#### 14

#### Beispiele:

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben die entwickelten PCR-Schnelltests zur Detektion der Zielmikroorganismen, inklusive aller Sequenzvariationen und Tarreutsequenzen:

5		· '	
	(i)	Staphylococus aureus	(Beispiele 1-5)
	(ii)	Pseudomonas aeruginosa	(Beispiele 6-9)
	(iii)	Escherichia coli	(Beispiele 10-13)
	(iv)	Salmonella ssp.	(Beispiele 14-17)
10	(iv)	Bakterien	(Beispiele 18-23)
	(vi)	Target-Sonden-und Primerseguenzen	(Beispiel 24)
	(vii)	Sequenzvariationen	(Beispiel 25)
	(viii)	(Entwicklungssequenzen Sonden und Primer mit	, , ,
	,,	nicht zufriedenstellender Testspezifität/Sensitivität	(Beispiel 26)

#### Beispiel 1

### DNA-Freisetzung nach Voranreicherung

15

Je 100 µl-Aliquote der jeweiligen Mikroorganismen-Kultur wurde zur Freisetzung der DNS ysiert (Makino et al. Applied Environ. Microbiol. 3745-3747, 1995). Die DNS wurde 20 von Proteinen und sonstigen PCR-Inbibitoren gereinigt und dann in PCR Amplifikationsexperimenten eingesetzt.

#### Beispiel 2

#### Nachweis von Staphylococcus aureus

25 Der Nachweis von S. aureus erfolgte durch erfindungsgemäße artspezifische Amplifikation von cap-8 Gensequenzen (SEQ. ID. NO. 1, siehe Beispiel 24). Das cap-8 Gencluster verschlüsselt Proteine, die bei der Biosynthese der Kapsel von S. aureus beteiligt sind. Die Kapsel umhüllt die Oberfläche dieser Bakterien und stellt einen Schutzmechanismus gegen die Abwehrmechanismen der Wirtsorganismen dar. Die molekulare Zusammensetzung der Kapsel ist für S. aureus spezifisch und stellt sozusagen einen molekularen Fingerabdruck dieser Staphylococcen-Art dar. Der (open reading frame O) ORF-O des cap-8 Genclusters ist in den verschiedenen Serotypen von S. aureus konserviert (Sau und Lee 1996, J. Bacteriol. 178, 2118-2126). Die DNA-Sequenzen aus dem ORF-O des cap-8 Genclusters (SEQ. ID. NO. 1) wurden als diagnostische DNA-Sequenzen zur Synthese von artspezifischen DNA-Primern und Sonden ausgewählt.

Als Resultat von DNA-Sequenzdatenbank-Vergleichen und praktischen Optimierungsarbeiten, unter Verwendung verschiedener Primer- und Sondenkombinationen, wurden folgende cap-8 spezifische DNA-Sequenzen als ootimale Primer- / Sonden Kombination bestimmt:

#### 1 PCR-Sonde

20 mer 5'-TAMRA- CCT GGT CCA GGA GTA GGC GG 3' - FAM

(Sonde cap-8 # 15460\*, als reverse complement einsetzen) [SEQ. ID. NO. 7] Sonden
wurden von der Firma PE Applied Biosystems Division, Weiterstadt, Deutschland
5 hergestellt. Es handelt sich um einzelsträngige Oligonukleotide, die am 5' Ende mit
einem Fluoreszenzderivat (FAM = 6-carboxyfluorescein) und am 3' Ende mit
einem Rhodaminderivat (TAMRA = 6-carboxytetramethylrhodamine) modifiziert worden.
Synthese und Reinigung erfolgte entsprechend der Vorschriften von PE-Applied

15

10

Biosystems.

WO 99/58713

#### PCR-Primer

24 mer: 5' -AGA TGC ACG TAC TGC TGA AAT GAG -3'
(Primer cap-8 forward # 15297\*) (SEO, ID, NO, 6)

26 mer: 5' -GTT TAG CTG TTG ATC CGT ACT TTA TT - 3' (Primer cap-8 reverse # 15485\* als reverse complement einsetzen) [SEQ. ID. NO. 8]

\*Die Positionen beziehen sich auf die in der von Sau and Lee (1996, J. Bacteriol. 178, 2118-2126) publizierten cap-8 DNS Sequenz.

20 Synthese und Reinigung der PCR Primer Oligonukleotide erfolgte durch die Firma PE Applied Biosystems und nach deren Protokollen.

#### Beispiel 3

PCR-Bedingungen für den Nachweis von Staphylococcus aureus

- Nach Variation von Primer- und Sondenkonzentration, und MgCl<sub>2</sub> Konzentration ergaben sich folgende Bedingungen als optimal:
  - Alle Komponenten wurden von der Firma PE Applied Biosystems, Weiterstadt, bezogen. Herstellung der TaqMan-PCR-Reaktionsgemische, Durchführung der PCR Reaktionen und Bedienung der PCR Heizblocks bzw. des Fuoreszenz-Detektors (PE
- ABD Modell 7700 oder Modell LS50B) erfolgte nach Anweisungen des Geräteherstellers (User's Manual, ABI Prism 7700 Sequence Detection System, PE Applied Biosystems 1997, bzw. Users Manual, PE ABI LS50 B).

Folgende Komponenten wurden in einem PCR Reaktionsgefäß (PE Applied Biosystems
Best. Nr. N8010580) gemischt:

Komponente	Volumen (µl)	Endkonzentration (in 50 ul)	Menge
DNA	5.00	(··· p-/	1 fg - 100 ng
Bidest	10.25		
10 fach	5.00	1 x	
konzentrierter			
TaqMan Puffer A*			
25 mM MgCl2	8.00	4 mM	
Lösung			
DATP	2.00	200 mM	
DCTP	2.00	200 µM	
DGTP	2.00	200 µM	
DUTP	2.00	400 µM	
5' Primer # 15297	5.00	·	15 pmol
Sonde # 15460	3.00		6 pmol
3' Primer # 15485	5.00		15 pmol
Ampli Taq Gold*	0.25		1.25 units
AmpErase UNG*	0.50		0.50 units
Gesamtvolumen	50.00		

<sup>\* (</sup>aus: TagMan PCR Core Reagents, N 8080229, PE Applied Biosystems)

Für eine optimale Reproduzierbarkeit der Ergebnisse ist darauf zu achten, daß bei jedem PCR-Lauf möglichst viele Komponenten des PCR-Mixes in einem sogenannten Mastermix vorgemischt werden. Unter Standardbedingungen wird nur das zu untersuchende DNA-Material (0 -15.25 µl) als Komponente in jedes PCR Reaktionsgefäß separat zugeben.

Die PCR-Reaktionen werden in dem PCR Heizblock des ABI Sequence Detectors 7700 durchgeführt. Funktional äquivalent sind PCR-Heizblocke mit vergleichbaren Heiz- und Wärmetransfereigenschaften, wie z. B. die PE ABI Geräte Modell 7200, 9700, 9600 und 2400. Das PCR-Zvklusprofil ist wie foldt:

Cycle	Temperatur (°C)	Zeit (min)	Wieder- holungen
Hold	50	2:00	1
Hold	95	10:00	1
Cycle	95	0:15	40
Cycle	60	1:00	
Hold	25	5:00	

Für detaillierte Erklärungen zum PCR-Zyklus-Profil siehe: User's Manual, ABI Prism 7700 Sequence Detection System, PE Applied Biosystems 1997.

#### Beispiel 4

#### Selektivität des S. aureus PCR-Schnelltests

#### 4.1 Elektrophoretische Analyse

Um die Selektivität des PCR-Tests abzuschätzen, wurde genomische DNA aus verschiedenen Organismen isoliert und im PCR Test eingesetzt (Abb. 1, Sambrock et al. 1993). Die entstandenen PCR-Produkte wurden elektrophoretisch analysiert. Die PCR-Produkte hatten eine Größe von 213 Basenpaaren. Kontrollsequenzierungen der PCR-Produkte verifizierte, daß es sich um cap®-0 DNA handelte (ohne Abb.)

Die DNA (10 ng pro Spur, 2-14) aller eingesetzten S. aureus Stämme (Lane 2-5) wurde von den cap8-0 Primern (# 15297 und # 15485) detektiert. Dem gegenüber wurde die DNA einer nahe verwandten Staphylococcus Art, S. epidermidis (Lane 6) und die anderer bakterieller Gattungen (Lane 7-11) nicht detektiert. DNA aus Pilz, Fisch und Mensch (Lane 12-14) wurden als Kontrollen eingesetzt und ergaben kein Detektionssignal. NTC (= no template control) ist die Wasserkontrolle, in der keine DNA eingesetzt wurde.

#### 4.2 Fluoreszenzanalyse

Neben der elektrophoretischen Analyse wurde die Selektivität der diagnostischen PCR als TaqMan-Fluoreszenztest unter Verwendung der oben genannten Primer und Fluoreszenzsonde bestimmt. Die Resultate sind als Ct-Werte (Threshold cycle) angegeben.

Ct-Wert: Die bei der TaqMan-PCR stattfindende Hydrolyse der Fluoreszenzsonde führt zu einem Anstieg der Reporterfluoreszenzstrahlung von einem PCR-Zyklus zum 5 Nächsten. Die Zyklenzahl, bei der erstmals die Reporterfluoreszenzstrahlung über der Hintergrundstrahlung (NTC) des Systems liegt und linear ansteigt, wird "Threshold cycle" (Ct) genannt. (Hintergrundstrahlung (NTC) ist die Reporterfluoreszenzstrahlung in PCR Kontrollireaktionen, in denen keine Template-DNA eingesetzt wurde.) Sowohl die Menge an freiwerdender Reporterstrahlung als auch der "Treshold cycle" (Ct.

- 30 Schwellenwert-Zykluszahl) sind proportional zu der Menge an entstehenden PCR Produkten und somit zu der Menge an eingesetzten Genkopien (Keimzahl). Je mehr Genkopien eingesetzt werden, desto niediger ist der resultierende Ct\_Wert. In einem PCR System mit 100%iger Effizienz nimmt der Ct\_Wert mit jeder Verdopplung der Start-Genkopienzahl um einen Zyklus ab. Bei einer PCR-Reaktion die z.B. 40 Zyklen umfaßt, und bei der kein PCR Produkt entsteht, wird der Ct\_Wert per Definition 40 sein
  - Es werden je 10 ng an Template-DNA in den PCR-Reaktionen für den Spezifizitätstest eingesetzt. Die Reaktionsbedingungen sind in Beispiel 3 angegeben.

#### Liste der getesteten DNA-isolate (je 10 ng genomische DNS analysiert)

5 Organismus	Resultat (als CT-Wert)
Staphylococcus aureus Arten	
S. aureus	
DSM 683 (ATCC 9144)	17
10 DSM 1104 (ATCC 25923)	17
DSM 6148	17
DSM 346 (ATCC 6538)	17
S. epidermidis	
DSM 1798 (ATCC 12228)	40
15	
Andere bakterielle Gattungen	
Organismus	Resultat
	(als CT-Wert)
Pseudomonas aeruginosa	
20 DSM 1117 (ATCC 27853)	40
DSM 1128 (ATCC 9027)	40
DSM 3227 (ATCC 19429)	40
DSM 50071 (ATCC 10145)	40
Salmonella typhimurium	
25 DSM 5569 (ATCC 13311)	40
Streptococcus faecalis	
DSM 2981 (ATCC 14506)	40
(reclassified DSM 2570 (ATCC 29212)	40
30 as Enterococcus faecalis)	
DSM 6134	40
Escherichia coli	
DSM 787 (ATCC 11229)	40
35 DSM 1576 (ATCC 8739)	40
Eukaryonten	
Neurospora crassa	40
40 Mensch (Perkin Elmer ABI, 401846)	40
Salmon (Sigma D 9156)	40
Wasser	40

- 45 Nach etwa 17 Zyklen wurde erstmals ein linearer Anstieg der FAM-Fluoreszenz über der FAM-Hintergrundstrahlung der Fluoreszenzsonde detektiert, wenn S. aureus genomische DNA in der Fluoreszenz-PCR eingesetzt wurde. Wurde DNS von S. epidermidis in der PCR angesetzt, einer nahe verwandten Art von S. aureus innerhalb der Gattung Staphylococcus, so ließ sich kein signifikanter Anstieg der FAM-
- 50 Reporterfluoreszenz detektieren.

19

Die Ergebnisse der PCR-Analyse mit DNA aus verschiedenen bakteriellen Gattungen, Staphylococcus-Arten und Staphylococcus aureus Stammen zeigt die Spezifität des entwickelten S. aureus Tests. Nur S. aureus DNS wurde von den cap-8 Primern und Sonden detektiert

5

WO 99/58713

#### Beispiel 5

#### Sensitivität des S. aureus Nachweisverfahrens

Um die Sensitivität des S. aureus PCR-Tests zu bestimmen, wurde genomische S. aureus DNA präpariert und in PCR-Experimenten eingesetzt.

10

25

10 fg genomische S. aureus DNA entsprechen 3 Genomen (Strauss and Falkow 1997, Science 276, 707-712).

10 fg = 3 KBE 10 pg = 3.000 KBE 10 ng = 3.000.000 KBE

Verschiedene Mengen an S. aureus DNA (1 fg bis 100 ng) wurden in der Fluoreszenz-PCR eingesetzt (Abb. 2). Die gezeigten Daten stellen Mittelwerte aus 6 unabhängigen Experimenten dar. Die Menge an freiwerdender Fluoreszenz und somit an entstehenden PCR-Produkten wurde als CT-Wert angegeben.

Das Ergebnis zeigt, daß sich die DNA von 3 Bakterienzellen mittels Fluoreszenz-PCR nachweisen läßt. Der PCR-Schnelltest erlaubt eine lineare Quantifizierung der eingesetzten S. aureus Genome über 5 log Stufen, d. h. zwischen 3 und 300.000 KBE (1ng DNS).

#### Beispiel 6

#### Nachweis von Pseudomonas aeruginosa

Der Nachweis von Pseudomonas aeruginosa erfolgte durch erfindungsgemäße artspezifische Amplifikation von algQ-Gensequenzen (Sequenzen s. Beispiel 24). Das algQ-Gen verschlüsselt Elemente eines Schutzmechanismus der von Pseudomonas aeruginosa im Laufe der Evolution entwickelt wurde, und der für diese Bakterienart spezifisch ist.

Die Produktion von Alginat ist eine einzigartige Virulenzeigenschaft von Pseudomonas aeruginosa. Alginat ist ein Polymer aus Mannuron- und Guluronsäure (1,4 glykosidisch verknüpft). Dieses Polymer bildet eine viskoses Gel auf der Bakterienoberfläche. Die Produktion dieses Biogels ist sehr sensitiv reguliert. Die Fähigkeit, Alginat zu synthetisieren, ist bei allen Pseudomonas aeruginosa Stämmen vorhanden. Sie ist charakteristisch für diese Bakterienart. Alginat-Synthese ist ein energiekonsumierender

Prozeß und deshalb reguliert. Ein Gen, das Alginat-Synthese reguliert, ist das algQ - Gen (Konyecsni and Deretic 1990, J. Bacteriol. 172, 2511-2520). Es verschlüsselt die sensorische Komponente eines Signaltransduktions-Systems (Roychoudhury et al. 1993, PNAS USA 90: 965-969). Da das algQ- Gen an der Regulation eines spezifischen Schutzmechanismus beteiligt ist, stellt es einen genetischen Marker mit diagnostischer Potenz zur Identifizierung der Art Pseudomonas aeruginosa dar.

Als Resultat von DNA-Sequenzdatenbank-Vergleichen und praktischen Optimierungsarbeiten, unter Verwendung verschiedener Primer- und Sondenkombinationen, wurden folgende algO-spezifische DNA-Sequenzen als optimale Primer- / Sonden Kombination bestimmt:

#### 1. PCR-Sonde :

26 mer: 5'-FAM - CCA ACG CCG AAG AAC TCC AGC ATT TC - TAMRA
15 (Sonde *algQ* # 911); [SEQ. ID. NO. 10]

Die Sonden wurden von der Firma PE Applied Biosystems Division, Weiterstadt, Deutschland hergestellt. Es handelt sich um einzelsträngige Oligonukleotide, die am 5' Ende mit einem Fluoreszenzderivat (FAM = 6-carboxyfluorescein) und am 3' Ende mit einem Rhodaminderivat (TAMRA = 6-carboxytletramethylrhodamine) modifiziert worden. Synthese und Reinigung erfolgte entsprechend der Vorschriften von PE-Applied

# Biosystems. 2. PCR-Primer:

25 23 mer: 5'-CTT CGA TGC CCT GAG CGG TAT TC-3' (Primer algQ forward # 876\*) [SEQ. ID. NO. 9]

Reverse Primer Sequence (# 1147):

23 mer: 5'-CTG AAG GTC CTG CGG CAA CAG TT-3'

- 30 (Primer algQ reverse # 1147\* als reverse complement einsetzen) SEQ. ID. NO. 11
  - \* Positionen beziehen sich auf die in Konyecsni and Deretic 1990, J. Bacteriol. 172, 2511-2520 publizierte DNA-Sequenz.
- Synthese und Reinigung der PCR Primer Oligonukleotide erfolgte durch die Firma PE
  35 Applied Biosystems und nach deren Protokollen.

Beispiel 7

PCR-Bedingungen für den Nachweis von P. aeruginosa Nach Variation von Primer- und Sondenkonzentration, und MgCl<sub>2</sub> Konzentration

ergaben such folgende Bedingungen als optimal:

5				
	Komponente	Volumen	Endkonzentration	Menge
		(µl)	(in 50 µl)	DNA
		5.00		1 fg - 100 ng
10	Bidest	7.25		
	10 x TaqMan Puffer A		1 x	
	25 mM MgCl2 Lösung	13.00	6.5 mM	
	dATP	2.00	200 µM	
	dCTP	2.00	200 µM	
15	dGTP	2.00	200 µM	
	dUTP	2.00	400 µM	
	5' Primer # 876	1.00	•	3 pmol
	Sonde # 911	4.00		8 pmol
	3' Primer # 1147	5.00		15 pmol
20	AmpliTag Gold	0.25		1.25 units
	AmpErase UNG	0.50		0.50 units
	DMSO	1,00		
		50.00		

25

Für eine optimale Reproduzierbarkeit der Ergebnisse ist darauf zu achten, daß bei jedem PCR-Lauf möglichst viele Komponenten des PCR-Mixes in einem sogenannten Mastermix vorgemischt werden. Unter Standardbedingungen wird nur das zu untersuchende DNA-Material (0-15.25 µl) als Komponente in jedes PCR Reaktionsgefäß separat zugeben.

Die PCR-Reaktionen werden in dem PCR Heizblock des ABI Sequence Detectors 7700 durchgeführt. Funktional äquivalent sind PCR-Heizblöcke mit vergleichbaren Heiz- und Wärmetransfereigenschaften, wie z. B. die PE ABI Geräte Modell 7200, 9700, 9600 und 2400.

35

Das PCR-Zyklenprofil für die Pseudomonas aeruginosa PCR ist wie folgt:

	Cycle	Temperatur (°C)	Zeit (min)	Wiederholungen
40	Hold	50	2:00	1
	Hold	95	10:00	1
	Cycle	97	0:30	4
	-	60	1:00	•
	Cycle	94	0:30	41
45	•	60	1:00	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
	Hold	25	5:00	

5

10

rur Details zu PCR-Bedingungen siehe Beispiel 3.

#### Beispiel 8

#### Selektivität des Pseudomonas aeruginosa PCR-Schnelltests

Um die Selektivität des PCR-Tests abzuschätzen, wurde genomische DNA aus verschiedenen Organismen isoliert und im Fluoreszenz-PCR Test eingesetzt. Die Menge an entstandenen PCR Produkten wurde als CT-Wert (Threshold Cycle, für Ct-Wert s. Definition Beispiel 4) angegeben .

Liste der getesteten DNA-Isolate (je 10 ng genomische DNS analysiert)

Organismus 15 Pseudomonas Arten	SM 1117 (ATCC 27853) SM 1128 (ATCC 9027) SM 3227 (ATCC 19429)	Resultat (als CT-Wert)
	SM 1128 (ATCC 9027)	19
	SM 1128 (ATCC 9027)	
P. aeruginosa DS	SM 1128 (ATCC 9027)	
		19
		19
	SM 50071 (ATCC 10145)	19
	SM 50026	45
P. fluoreszenz AT	CC 948	45
Andere bakterielle Arte	en	
25 Staphylococcus aureus	DSM 683	45
	DSM 1104	45
	DSM 6148	45
	DSM 6538P	45
Streptococcus faecalis	DSM 2981	45
30	DSM 6134	45
Col	ATCC 29212	45
Salmonella typhimurium Escherichia coli		45
Escriencina con	DSM 301 DSM 787	45
35	DSM 787 DSM 1103	45
	ATCC 8739	45
	A100 8139	45
Eukaryonten		
Neurospora crassa		45
40 Arabidopsis thaliana		45
Salmon (Sigma D9156)		45
Mensch (Perkin Elmer Al	31, 401846)	45
Wasser		45
45		

Ausschließlich *Pseudomonas aeruginosa* Stämme ergaben ein positives Ergebnis im PCR-Schnelltest. Nach 19 PCR Zyklen (CT=19) war erstmals ein linearer Anstieg der Fluoreszenz meßbar, wenn 10 ng *P. aeruginosa* DNS eingesetzt wurden. Der PCR Test

war hochspezifisch. Auch die nahe verwandten Arten P. putida und P. fluoreszenz ergaben kein Fluoreszenzsignal im PCR-Schnelltest.

Als Positivkontrolle wurden die selben bakteriellen DNS, die im algQ-PCR-Test analysiert worden waren mit dem universellen 16S rRNA PCR System (s. Beispiel 19) untersucht. Alle bakteriellen DNS ergaben ein positives Signal mit dem 16S rRNA System. Das bedeutet, alle DNS ließen sich 16S rRNA-PCR-amplifizieren, aber lediglich die P. aeruginosa DNS ließen sich algQ-PCR-amplifizieren.

Das algQ-System ist Pseudomonas aeruginosa spezifisch.

Zusätzlich wurden die entstandenen PCR-Produkte elektrophoretisch analysiert (vgl. Beispiel 3). Die PCR-Produkte hatten eine Größe von 294 Basenpaaren (ohne Abb.). Kontrollsequenzierungen der PCR-Produkte verifizierte, daß es sich um algQ DNS handelte (ohne Abb.).

#### Beispiel 9

#### 5 Sensitivität und Linearität des P. aeruginosa PCR-Schnelltests

Um die Sensitivität des P. aeruginosa PCR-Tests zu bestimmen, wurde genomische P. aeruginosa DNS präpariet und in PCR-Experimenten eingesetzt (Abb.3). Verschiedene Mengen an P. aerugonosa Genomkopien wurden in der Fluoreszenz-PCR eingesetzt (Abb. 3). Die gezeigten Daten stellen Mittelwerte und Standardabweichungen aus 4 unabhängigen Experimenten dar. Die Menge an freiwerdender Fluoreszenz und somit an entstehenden PCR-Produkten wird als CT-Wert dargegeben. Die PCR- Reaktion wurde über 45 Zyklen durchgeführt. Der CT-Wert der Wasserkontrolle (NTC = no template control) betrug 45.

Das Ergebnis zeigt, daß sich die DNS von 3 Bakterienzellen mittels Fluoreszenz-PCR 5 nachweisen laßt. Der PCR-Schnelltest erlaubt eine lineare Quantifizierung der eingesetzten P. aeruginosa Genome über 4 log Stufen, d. h. zwischen 3 und 30.000 KBE.

#### Beispiel 10

#### Nachweis von Escherichia coli

Der Nachweis von *E. coli* erfolgte durch erfindungsgemäße artspezifische Amplifikation von *mur*A-Gensequenzen

Spezifische Bereiche des murA-Gens dienten als diagnostisches Ziel für die Entwicklung eines PCR-Schnelltests zum Nachweis von Escherichia coli. Warum wurde dieses Gen als diagnostisches Ziel gewählt? Das murA Gen verschlüsselt das Enzym UDP-N-Acetylglucosamin Enolpyruvyltransferase, ein wichtiges Strukturgen von E. coli (Marquardt et al. 1992, J. Bacteriol. 174, 5748-5752). Dieses Enzym katalysiert den ersten Schritt der Peptidoglykan-Synthese, im Falle von E. coli des Mureins, welches einen essentiellen Bestandteil der bakteriellen Zellwand darstellt. Die Zellwandkomposition ist als ein charakteristisches Merkmal von Bakterienarten anzusehen. Es wurde die *murA* Nukleotidisequenz von *E. coli* mit der nahe verwandten Enterobakteriaceaen-Art *Enterobacter cloacea* verglichen. Auf Grund der identifizierten Sequenzunterschiede wurde das *murA*-Gen als genetischer Marker mit diagnostischer

Potenz zur Identifizierung der Enterobakteriaceaen-Art Escherichia coli ausgewählt.

Als Resultat von DNS-Sequenzdatenbank-Vergleichen und praktischer Optimierungsarbeiten, unter Verwendung verschiedener Primer- und Sondenkombinationen, wurden folgende murA-spezifische DNA-Sequenzen als optimale Primer / Sonden Kombination bestimmt:

Forward Primer Sequence (# 767\*):

5' GTT CTG TGC ATA TTG ATG CCC GCG 3'

[SEQ. ID. NO. 12]

15

Sonde (# 802):

optimal:

5'-FAM - TCT GCG CAC CTT ACG ATC TGG TT - TAMRA 3' [SEQ. ID. NO. 13]

Reverse Primer Sequence (# 884):

20 5' GCA AGT TTC ACT ACC TGG CGG TTG 3'

(als reverse complement einsetzen)

[SEQ. ID. NO. 14]

- \* Positionen beziehen sich auf die in Marquardt et al. 1992, J. Bacteriol. 174, 5748-5752 publizierte DNA-Sequenz (Genbank: M92358).
- Die Sonden wurden von der Firma PE Applied Biosystems Division, Weiterstadt, Deutschland hergestellt. Es handelt sich um einzelsträngige Oligonukleotide, die am 5' Ende mit einem Fluoreszenzderivat (FAM = 6-carboxyfluorescein) und am 3' Ende mit einem Rhodaminderivat (TAMRA = 6-carboxytetramethylrhodamine) modifiziert worden. Synthese und Reinigung erfolgte entsprechend der Vorschriften von PE-Applied Biosystems.

#### Beispiel 11

PCR-Bedingungen für den Nachweis von Escherichia coli

Nach Variation von Primer- und Sondenkonzentration, der MgCl2 bzw. Glycerin Konzentration und der Nukleotidkomposition ergaben sich folgende Bedingungen als

	Komponente	Volumen (µl)	Endkonzentration (in 50 μl)	Menge
5	DNA Bidest 10 x TaqMan Puffer A 25 mM MgCl2 Lösun dATP		1 x 3.5 mM 200 μM	1 fg - 100 ng
10	dCTP 7-deaza-dGTP dUTP Glycerin 40% 5' Primer # 767	2.00 2.00 2.00 2.50 5.00	200 μM 200 μM 400 μM 2%	15 pmol
15	Sonde # 802 3' Primer # 884 AmpliTaq Gold AmpErase UNG units	3.00 5.00 0.25 0.50		6 pmol 15 pmol 1.25 units 0.50
20		50.00		

#### Das PCR-Zyklenprofil für die Escherichia coli PCR:

25

Cycle	Temperatur (C°)	Zeit (min)	Wiederholun
Hold	50	2:00	1
Hold	95	10:00	1
Cycle	95	0:15	40
•	60	1:00	
Hold	25	5:00	

Für Details siehe Beispiel 3.

30

#### Beispiel 12

#### Selektivität des Escherichia coli PCR-Schnelltests

Um die Selektivität des PCR-Tests abzuschätzen, wurde genomische DNA aus verschiedenen Organismen isoliert und im Fluoreszenz-PCR Test eingesetzt. Die 35 Menge an entstandenen PCR Produkten wurde als CT-Wert (Threshold Cycle) angegeben (Tab.).

#### Liste der getesteten DNA-Isolate (je 10 ng genomische DNS analysiert)

5	Organismus		Resultat (als CT-Wert)
	Escherichia coli Stämme		
	Escherichia coli DSM 301		
	DSM 787		16
10	DSM 1103		16 16
	ATCC 8739		16
			10
	Andere Enterobacteriaceae		
	Acetobacter pasteurianus	DSM 3509	40
15	Acinetobacter calcoaceticus	DSM 6962	40
	Aeromonas enteropelogenes	DSM 6394	40
	Alcaligenes faecalis	DSM 30030	40
	Budvicia aquatica	DSM 5075	40
	Buttiauxella agrestis	DSM 4586	40
20	Cedecea davisae	DSM 4568	40
	Chromobacterium violaceum Enterobacter cloacae	DSM 30191	40
	Edwardsiella tarda	DSM 30054	40
	Ewingella americana	DSM 30052	40
25	Erwinia amylovora	DSM 4580	40
23	Hafnia alivei	DSM 30165 DSM 30163	40
	Haemophilus influenzae	DSM 4690	40
	Halomonas elongata	DSM 4690 DSM 2581	40
	Helicobacter pylori	DSM 4867	40 40
30	Kluyvera ascorbata	DSM 4607	40
	Leclercia adecarboxylata	DSM 5077	40
	Legionella pneumophilia	DSM 7515	40
	Leminorella grimontli	DSM 5078	40
	Levinea malonatica	DSM 4596	40
35	Listeria monocytogenes	DSM 20600	40
	Moellerella wisconsensis	DSM 5076	40
	Morganella morganii sp.	DSM 30164	40
	Pantoea agglomerans	DSM 3493	40
	Photorhabdus luminescens	DSM 3368	40
40	Plesiomonas shigelloides	DSM 8224	40
	Pragia fontium	DSM 5563	40
	Providencia stuarti	DSM 4539	40
	Proteus mirabilis	DSM 788	40
	Rhanella aquatilis	DSM 4594	40
45	Serratia marcescens	DSM 30121	40
	Tatumella ptyseos	DSM 5000	40
	Vibrio proteolyticus	DSM 30189	40
	Xenorhabdus nematophilus	DSM 3370	40
**	Yersinia enterocolitica	DSM 4780	40
50	Andere bakterielle Arten		
	Pseudomonas aeruginosa	DSM 1128 (ATCC 9027)	40
	Bacillus subtilis	DOM 1120 (A1CC 9027)	40 40

W	O 99/58713	27	PCT/DE	99/01471
	Salmonella typhimurium	ATCC 13311	40	
	Pseudomonas mirabelis	DSM 788	40	
	Staphylococcus aureus	DSM 6538P	40	
	Streptococcus faecalis	DSM 2981	40	
5	Klebsiella pneumonia	ATCC 10031	40	
	Citrobacter freundii	DSM 30040	40	
	Eukarvonten			
	Neurospora crassa		40	
10	Arabidopsis thaliana		40	
	Salmon (Sigma D9156)	40		
	Mensch (Perkin Elmer AB	BD, 401846)	40	
	Wasser		40	

Lediglich Escherichia coli Stämme ergaben ein positives Ergebnis im PCR-Schnelltest. Nach 16 PCR Zyklen (CT=16) war erstmals ein linearer Anstieg der Fluoreszenz meßbar, wenn 10 ng Escherichia coli DNS eingesetzt wurden. Der PCR Test war hochspezifisch. Auch ein nahe verwandte Enterobacteriaceaen-Art, Enterobacter oloace, ergab kein Fluoreszenzsignal im PCR-Schnelltest (Tab.).

Als Positivkontrolle wurden dieselben bakteriellen DNS, die im murA-PCR-Test analysiert worden waren (Tab.) mit dem universellen 16S rRNA PCR System (s. Beispiel 19) untersucht. Alle bakteriellen DNS ergaben ein positives Signal mit dem 16S rRNA System. D. h. alle DNS ließen sich 16S rRNA-PCR-amplifizieren, aber lediglich die Escherichia coli DNS ließen sich murA-PCR-amplifizieren.

die Escherichia coli DNS ließen sich murA-PCR-amplifizieren
Das murA-System ist spezifisch für Escherichia coli.

Zusätzlich wurden die entstandenen PCR-Produkte elektrophoretisch analysiert (vgl. Bericht Staphylococcus aureus). Die PCR-Produkte hatten eine Größe von 142 Basenpaaren (ohne Abb.). Kontrollsequenzierungen der PCR-Produkte verifizierten, daß es sich um murA DNS handelte (ohne Abb.).

#### Beispiel 13

#### Sensitivität des E. coli Test

15

35 Um die Sensitivität des Escherichia coli PCR-Tests zu bestimmen, wurde genomische Escherichia coli DNS präpariert und in PCR-Experimenten eingesetzt (Abb. 4). Verschiedene Mengen an Escherichia coli Genomkopien wurden in der Fluoreszenz-PCR eingesetzt (Abb. 4). Die gezeigten Daten stellen Mittelwerte und Standardabweichungen aus 4 unabhängigen Experimenten dar Die Menge an freiwerdender Fluoreszenz und somit an entstehenden PCR-Produkten wird als CT angegeben. Die PCR Reaktion wurde über 40 Zyklen durchgeführt. Der CT-Wert der Wasserkontrolle (NTC = no template control) betrug 40.

Das Ergebnis zeigt, daß sich die DNS von 3 Bakterienzellen mittels Fluoreszenz-PCR nachweisen läßt. Der PCR-Schnelltest erlaubt eine lineare Quantifizierung der eingesetzten Escherichia coli-Genome über 6 log Stufen, d. h. zwischen 3 und 3,000000 KBE.

#### Beispiel 14

#### Nachweis von Salmonella ssp. (Subspezies)

Der Nachweis von Salmonella spp. der Art Salmonella enterica erfolgte durch erfindungsgemäße spezifische Amplifikation von invA-Gensequenzen

Spezifische Bereiche des invA Gens dienten als diagnostisches Ziel für die

Entwicklung eines PCR-Schnelltests zum Nachweis von Salmonella spp. Warum wurde dieses Gen als diagnostisches Ziel gewählt? Das invA Gen verschlüsselt einen Salmonella-spezifischen Virulenzfaktor. Verschiedene Untersuchungen an einer Reihe von Salmonellen haben gezeigt, daß diese Bakterienarten an Epithelzellen binden. Bei diesem Prozeß wird das Actin-System der Wirtszellen von den Bakterien beeinflußt. Als Reaktion umschließen die Wirtszellen die Bakterienzellen. Nach vollständigem Einschluß existieren die Bakterien in Vesikeln im Zytoplasma der Wirtszellen. An diesem Einschließungsprozeß (engl. invasion) sind die sogenannten inv Gene (invA-H) von Salmonella beteiligt. Mutanten in dem invA Gen binden noch an Wirtszellen, werden von diesen aber nicht mehr aufgenommen. Die inv Gensequenz Salmonella Subspezies stark konserviert erhalten (Salvers and Whitt 1994, Salmonella Infection, in: Bacterial Pathogenesis ASM Press, Washington D.C. p233). Das invA Gen von Salmonella wurde isoliert und die Nukleotidsequenz aufgeklärt (Galan and Curtis 1989, PNAS USA 86: 6383-7, Galan and Curtis 1991, Infection and Immunity 59: 2901-2908, und siehe: Rahn et al. 1992, Mol. Cell. Probes 6: 271-279). Da das invA Gen an der Expression eines spezifischen Virulenzmechanismus von Salmonellen beteiligt ist, stellt

30

5

10

20

25

Als Resultat von DNS-Sequenzdatenbank-Vergleichen und praktischer Verwendung Optimierungsarbeiten, unter verschiedener Primerund Sondenkombinationen, wurden folgende invA-spezifische DNA-Sequenzen als optimale Primer- / Sonden Kombination bestimmt:

es einen genetischen Marker mit diagnostischer Potenz zur Identifizierung von

Salmonella ssp. dar (Rahn et al. 1992, Mol. Cell. Probes. 6: 271-279).

Forward Primer Sequence (# 269\*):

5' GTG AAA TTA TCG CCA CGT TCG GGC 3'

Sonde (# 333):

5'-FAM - CTT CTC TAT TGT CAC CGT GGT CCA - TAMRA 3' [SEQ. ID. NO. 16]

Reverse Primer Sequence (# 542):

- 5 5' GGT TCC TTT GAC GGT GCG ATG AAG 3' (als reverse complement einsetzen) (SEQ. ID. NO. 17)
  - \* Positionen beziehen sich auf die in Boyd et al. 1996, Appl. Environ. Microbiol. 62: 804-808 publizierte DNA-Sequenz (Genbank: U43237).
- Die Sonden wurden von der Firma PE Applied Biosystems Division, Weiterstadt, Deutschland hergestellt. Es handelt sich um einzelsträngige Oligonukleotide, die am 5' Ende mit einem Fluoreszenzderivat (FAM = 6-carboxyfluorescein) und am 3' Ende mit einem Rhodaminderivat (TAMRA = 6-carboxyfetramethylrhodamine) modifiziert wurden. Synthese und Reinigung erfolgte entsprechend der Vorschriften von PE-Applied 15 Biosystems.

Beispiel 15

#### PCR-Bedingungen für den Nachweis von Salmonellen

20 Nach Variation von Primer- und Sondenkonzentration, und MgCl<sub>2</sub> Konzentration ergaben such folgende Bedingungen als optimal:

	Komponente	Volumen (µl)	Endkonzentration (in 50 µl)	Mer	nge
25		,	,		
	DNA	5.00		1 fa -	100 ng
	Bidest	11.25			
	10 x TaqMan Puffer A	5.00	1 x		
	25 mM MgCl2 Lösung	7.00	3.5 mM		
30	dATP	2.00	200 uM		
	dCTP	2.00	200 µM		
	dGTP	2.00	200 µM		
	dUTP	2.00	400 µM		
	5' Primer # 269	5.00	·	15	pmol
35	Sonde # 333	3.00		6	pmol
	3' Primer # 542	5.00		15	pmol
	AmpliTaq Gold	0.25		1.25	units
	AmpErase UNG	0.50		0.50	units
40		50.00	-		

Das PCR-Zyklenprofil für die Salmonella ssp. PCR:

Cycle	Temperatur (°C)	Zeit (min)	Wiederholung
Hold	50	2:00	1
Hold	95	10:00	1
Cycle	95	0:15	40
•	60	1:00	
Hold	25	5:00	

Für Details siehe Beispiel 3.

5

#### Beispiel 16

#### Selektivität des Salmonella ssp. PCR-Schnelltests

Um die Selektivität des PCR-Tests abzuschätzen, wurde genomische DNA aus verschiedenen Organismen isoliert und im Fluoreszenz-PCR Test eingesetzt. Die Menge an entstandenen PCR Produkten wurde als CT-Wert (Threshold Cycle)

10 angegeben (CT- Definition s. Beispiel 4).

#### Liste der getesteten DNA-Isolate (ie 10 ng genomische DNS analysiert)

15	Organismus		Resultat (als CT-Wert)
	Salmonella enterica		
	Subspezies		
20	Salmonella typhimurium	ATCC 13311	15
	Salmonella typhi		15
	Salmonella agona		15
	Salmonella borismorbificans	8	15
	Salmonella anatum		15
25	Salmonella brandenburg		15
	Salmonella derby		15
	Salmonella montevideo		15
	Salmonella newport		15
	Salmonella parathyphi B		15
30	Salmonella pullorum		15
	Salmonella dublin		15
	Salmonella enteritidis		15
	Salmonella hadar		15
	Salmonella infantis		15
35			
	Andere bakterielle Arten		
	Pseudomonas aeruginosa	DSM 1117 (ATCC 27853)	40
		DSM 1128 (ATCC 9027)	40

30

		DSM 3227 (ATCC 19429)	40
		DSM 50071 (ATCC 10145)	40
	Pseudomonas mirabelis	DSM 788	40
	Staphylococcus aureus	DSM 683	40
5	-	DSM 1104	40
		DSM 6148	40
		DSM 6538P	40
	Streptococcus faecalis	DSM 2981	40
		DSM 6134	40
10		ATCC 29212	40
	Escherichia coli	DSM 301	40
		DSM 787	40
		DSM 1103	40
		ATCC 8739	40
15	Enterobacter cloacae	DSM 30054	40
	Klebsiella pneumonia	ATCC 10031	40
	Citrobacter freundii	DSM 30040	40
	Eukaryonten		
20	Neurospora crassa		40
	Arabidopsis thaliana		40
	Salmon (Sigma D9156)		40
	Mensch (Perkin Elmer ABD	), 401846)	40
	Wasser		40
25			

Lediglich Salmonellen ergaben ein positives Ergebnis im PCR-Schnelltest. Nach 15 PCR Zyklen (CT=15) war erstmals ein linearer Anstieg der Fluoreszenz meßbar, wenn 10 ng Salmonella ssp. DNS eingesetzt wurden. Der PCR Test war hochspezifisch. Auch die nahe verwandten Escherichia coli Stämme ergaben kein Fluoreszenzsignal im PCR-Schnelltest

Als Positivkontrolle wurden dieselben bakteriellen DNS, die im invA-PCR-Test analysiert worden waren mit dem universellen 16S rRNA PCR System untersucht. Alle bakteriellen DNS ergaben ein positives Signal mit dem 16S rRNA System. D. h. alle DNS ließen sich 16S rRNA-PCR-amplifizieren, aber lediglich die Salmonella DNS ließen sich invA-PCR-amplifizieren.

Das invA-System ist spezifisch für Salmonella.

Zusätzlich wurden die entstandenen PCR-Produkte elektrophoretisch analysiert. Die PCR-Produkte hatten eine Größe von 287 Basenpaaren (ohne Abb.). Kontrollsequenzierungen der PCR-Produkte verifizierten, daß es sich um *invA* DNS handelte (ohne Abb.)

#### Beispiel 17

#### Sensitivität des PCR-Schnelltests

5 Um die Sensitivität des Salmonella ssp. PCR-Tests zu bestimmen, wurde genomische Salmonella typhimurium DNS präpariert und in PCR-Experimenten eingesetzt (Abb. 5). Verschiedene Mengen an Salmonella typhimurium Genomkopien wurden in der Fluoreszenz-PCR eingesetzt (Abb. 5). Die gezeigten Daten stellen Mittelwerte und Standardabweichungen aus 4 unabhängigen Experimenten dar. Die Menge an freiwerdender Fluoreszenz und somit an entstehenden PCR-Produkten wird als CT angegeben. Die PCR Reaktion wurde über 40 Zyklen durchgeführt. Der CT-Wert der

Wasserkontrolle (NTC = no template control) betrug 40.

Das Ergebnis zeigt, daß sich die DNS von 3 Bakterienzellen mittels Fluoreszenz-PCR
nachweisen läßt. Der PCR-Schnelltest erlaubt eine lineare Quantifizierung der
eingesetzten Salmonella typhimurium Genome über 6 log Stufen, d. h. zwischen 3 und

10 3.000000 KBE.

#### Beispiel 18

#### DNA-Freisetzung ohne Voranreicherung in Nährmedien

DNS aus verschiedenen Testmikroorganismen wurde entsprechend Boom et al.,1990, extrahiert, von Proteinen und sonstigen PCR-Inhibitoren gereinigt (Quiagen Säulen Kit, 1995) und in PCR Amplifikationsexperimenten eingesetzt.

#### Beispiel 19

#### Nachweis von Bakterien universell

Der Nachweis von Bakterien erfolgte durch erfindungsgemäße spezifische Amplifikation von konservierten 16S rRNA Gensequenzen ( SEQ. ID. NO. 5, siehe Beispiel 24). Bestimmte 16S rRNA-spezifische DNA-Sequenzen haben sich im Laufe der Evolution konserviert, sind deshalb im Genom aller Bakterien vorhanden und können als Primer und Sonden zum universellen Nachweis von Bakterien eingesetzt werden (Relman 1993. Weisburg et al. 1991. J. Bacteriol. 173).

Als Resultat von DNS-Sequenzdatenbank-Vergleichen und praktischen Optimierungsarbeiten, unter Verwendung verschiedener Primer- und Sondenkombinationen, wurden folgende 16S rRNA-spezifische DNA-Sequenzen als optimales Primer-/SondenKombination bestimmt

30

#### 1. PCR Sonde

23 mer: 5'- FAM - TTA AGT CCC GCA ACG AGC GCA AC - TAMRA - 3'

(Sonde 16S rRNA # 1090): [SEQ. ID. NO. 19] Sonden wurden von der Firma PE Applied Biosystems Division, Weiterstadt, Deutschland hergestellt. Es handelt sich um einzelsträngige Oligonukleotide, die am 5' Ende mit einem Fluoreszenzderivat (FAM = 6-carboxyfluorescein) und am 3' Ende mit einem Rhodaminderivat (TAMRA = 6-carboxyfluorescein) modifiziert worden. Synthese und Reinigung erfolgte entsprechend der Vorschriften von PE-Applied Biosystems.

2. PCR Primer

19 mer: 5'- GCA TGG CTG TCG TCA GCT C - 3'

(Primer 16S rRNA forward # 1053\*) [SEQ. ID. NO. 18]

20 mer: 5'- TGA CGG GCG GTG TGT ACA AG - 3'
(Primer 16S rRNA reverse # 1386\*) [SEQ. ID. NO. 20]

\* Positionen beziehen sich auf die DNS Sequenz des 16S rRNA Gens (E. coli in Weisburg et al.1991, J. Bacteriol. 173)

Synthese und Reinigung der PCR -Primer -Oligonukleotide erfolgte durch die Firma PE Applied Biosystems und nach deren Protokollen.

#### Beispiel 20

- 15 PCR Bedingungen für den Nachweis von Bakterien universell Nach Variation von Primer- und Sondenkonzentration, und MgCl2 Konzentration Temperatur und Zyklenprofil der PCR und Abstand des Reporterfarbstoffs zum Quencherfarbstoff innerhalb der Sonde ergaben sich folgende Bedingungen als optimal:
- Folgende Komponenten wurden in einem PCR Reaktionsgefäß (PE Applied Biosystems Best. No. N8010580) gemischt.:

	Komponente	Volumen (µl)	Endkonzentration (in 50 µl)	Men	ge
25					
	DNA	1.00		1 fg -	- 100 ng
	Bidest Wasser	17.25			•
	10 x TaqMan Puffer A	5.00	1 x		
	25 mM MgCl <sub>2</sub> Lösung		5.5 mM		
30	dATP	1.00	200 µM		
	dCTP	1.00	200 µM		
	dGTP	1.00	200 µM		
	dUTP	1.00	400 µM		
	5' Primer #1053	5.00	400 nM	20	pmol
35	Sonde #1090	1.00	40 nM	2	pmol
	3' Primer #1386	5.00	400 nM	20	pmol
	AmpliTaq	0.25		1.25	units
	AmpErase UNG	0.50		0.50	
40		50.00			

Für eine optimale Reproduzierbarkeit der Ergebnisse ist darauf zu achten, daß bei jedem PCR-Lauf möglichst viele Komponenten des PCR-Mixes in einem sogenannten

Mastermix vorgemischt werden. Unter Standardbedingungen wird nur das zu untersuchende DNA-Material (0-15.25 μl) als Komponente in jedes PCR Reaktionsαefäß separat zugeben.

#### 5 Das PCR-Zyklusprofil ist wie folgt:

Cycle	Temperatur (°C)	Zeit (min)	Wiederholung
Hold	50	2:00	1
Hold	95	10:00	1
Cycle	95	0:15	40
Cycle	60	1:00	
Hold	25	5:00	

Dieses Schema ist kompatibel für PCR-Geräte mit Heizblock, wie z.B.: GeneAMP PCR Geräte 2400 und 9600 und das ABI Prism 7700 Sequence Detection System von Perkin Elmer. Für Details siehe Beisoiel 3.

Nach Abschluß der PCR Reaktionen wurden die Proben in das Fluorimeter LS-50B, mit Zusatz zur Detektion von Fluoreszenz in Mikrotiterplatten der Firma Perkin Elmer transferiert. Messung und Quantifizierung der Fluoreszenzstrahlung erfolgt nach Angaben des Herstellers (PE Applied Biosystems, Weiterstadt, Germany).

#### Beispiel 21

#### Selektivität des universellen bakteriellen PCR-Schnelltests

Um die Selektivität des PCR-Tests abzuschätzen, wurde genomische DNA von 20 verschiedenen Organismen isoliert und in dem universellen PCR-Test eingesetzt (Abb.

Die Menge an entstandenen PCR-Produkten wird in relativen Fluoreszenzeinheiten angegeben (Abb. 6)

Der entwickelte PCR Test detektiert selektiv Bakterien.

Die unterschiedlichen Signalintensitäten der bakteriellen Proben reflektierten die eingesetzten variablen DNA-Mengen.

Die entstandenen PCR-Produkte wurden elektrophoretisch analysiert. Die PCR Produkte hatten eine Größe von 330 Basenpaaren (ohne Abb.). Kontrollsequenzierungen dieser PCR-Produkte ergaben, daß es sich tatsächlich um 30 165 rRNA handelte (ohne Abb.). Der PCR-Schnelltest ist 165 rRNA-spezifisch.

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

# 35

# Belspiel 22

Sensitivität und Linearität des Schnelltests zum Nachweis von Bakterlen Um die Sensitivität des PCR Tests zu bestimmen, wurde Selmonella DNS präpariert und in PCR-Experimenten eingesetzt. Es wurden verschiedene Verdünnungen der DNS hergestellt. Jede Verdünnung wurde dreifach parallel hergestellt und in dem PCR-Test eingesetzt (Abb. 7). Die Menge an freiwerdender Fluoreszenz wird als sogenannter RQ

Wert angegeben.

Der RQ Wert ist die Differenz zwischen der Reporter-(R) Fluoreszenzstrahlung in einer PCR Reaktion, in der Tempfate DNS (hier genomische Salmonella DNS) eingesetzt wurde (R\*) und der Reporter-Fluoreszenzstrahlung, in einer PCR-Reaktion, in der beine DNS eingesetzt wurde (R\*). R\* entspricht also der Hintergrundsstrahlung. Die

keine DNS eingesetzt wurde (R\*). R\* entspricht also der Hintergrundsstrahlung. Die Reporter-Strahlung (R) wird jeweils zur Quencher-Stahlung (Q) ins Verhältnis gesetzt. Die Quencher-Strahlung ändert sich während der PCR-Reaktion nicht und stellt somit einen internen Standard dar, gegen den normiert wird.

5 Das Ergebnis zeigt, daß sich die DNS von 1-3 Salmonella Bakterien mittels Fluoreszenz-PCR nachweisen ließ. Die Fluoreszenzstrahlung, die nach 40 PCR Zyklen entsteht, liegt signifikant über der Hintergrundstrahlung.

Der Fluoreszenz-PCR-Test erlaubt die lineare Quantifizierung der eingesetzten Salmonella Genome über mindestens 4 log Stufen d. h. zwischen 1-3 und 30.000 KBE (Abb. 7).

#### Beispiel 23

# Produktprüfung mit dem bakteriellen Schnelltest

30

Die Anwendung des entwickelten PCR-Schnelltests wurde durch spiking Experimente untersucht. 10 ml WFI (Wasser für Injektionszwecke, Chargen Nr. 63022) wurden mit 50 KBE Salmonellen gespikt (5 KBE/ml). DNS wurde aus den verschiedenen, gespikten Proben präpariert (Boom et al. 1990), gereinigt (Qiagen 1995) und im PCR-Schnelltest analysiert (Abb. 8).

Die gespikten Salmonellen ließen sich im Prüfprodukt nachweisen. Die Nachweismenge betrug 90% der eingesetzten DNA-Menge (Abb. 8). Dieser Wert reflektiert die Materialverluste, die bei der DNS Präparation aus den gespikten Produkten auftreten. Trotz dieser Verluste ließen sich 1-3 KBE/ml in dem gespikten Prüfprodukt nachweisen. Auf der anderen Seite waren im nicht-gespikten Prüfprodukts keine Salmonella Keime detektierbar (Abb. 8). Die Sterilität des Prüfprodukts wurde durch Membranfitration entsprechend der Methoden in der EP (1997) nachgewiesen.

#### Beispiel 24

Target-Gen-, Primer- und Sondensequenzen für die verschiedenen Organismen / 5 gruppen

SEQ. ID. NO. 1 Staphylococcus aureus

5' AGATGCACGT ACTGCTGAAA TGAGTAAGCT AATGGAAAAC ACATATAGAG
ACGTGAATAT TGCTTTAGCT AATGAATTAA CAAAAATTTG CAATAACTTA
AATATTAATG TATTAGTTGT GATTGAAATG GCAAACAAAC ATCCGCGTGT
TAATATCCAT CAACCTGGTC CAGGAGTAGG CGGTCATTGT TTAGCTGTTG
ATCCGTACTT TATT
3' (Primer und Sondensequenzen sind unterstrichen)
SEQ. ID. NO. 6 5' AGATGGACGT ACTGCTGAAA TGAG 3'

SEQ. ID. NO. 7 5'- TAMRA - CCTGGTCCAG GAGTAGGCGG - FAM -3'

(als reverse complement einsetzen)

SEQ. ID. NO. 8 5' GTTTAGCTGT TGATCCGTAC TTTATT 3' (als reverse complement einsetzen)

SEQ. ID. NO. 2 Pseudomonas aeruginosa

25 CACGAACGCT 3' (Primer und Sondensequenzen sind unterstrichen)
SEQ. ID. NO. 9 5' CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC 3'
SEQ. ID. NO. 10 5' - FAM - CCAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTC - TAMRA - 3'
SEQ. ID. NO. 11 5' CTGAAGGTCC TGCGGCAACA GTT 3' (als reverse complement einsetzen)

50 SEQ. ID. NO. 3 Escherichia coll
5' AAAGTAGAAC GTAATGGTTC TGTGCATATT GATGCCCGCG ACGTTAATGT
ATTCTGCGCA CCTTACGATC TGGTTAAAAC CATGCGTGCT TCTATCTGGG
CGCTGGGGCC GCTGGTAGCG CGCTTTGGTC AGGGGCAAGT TTCACTACCT
GGCGGTTGTA CGATCGGTGC GCGTCCGGTT GATCTACACA TTTCTGGCCT

35 CGAACAATTA GGCGCGACCA TC 3' (Primer und Sondensequenzen sind unterstrichen)

SEQ. ID. NO. 12 5' GTTC TGTGCATATT GATGCCCGCG 3'
SEQ. ID. NO. 13 5' - FAM - TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT - TAMRA - 3'
SEQ. ID. NO. 14 5' GCAAGT TTCACTACCT GGCGGTTG 3 (als reverse complement einsetzen)

5 SEQ. ID. NO. 4 Salmonella ssp.
5 TGATTGAAGC CGATGCCGGT GAAATTATCG CCACGTTCGG GCAATTCGTT
ATTGGCGATA GCCTGGCGGT GGGTTTTGTT GTCTTCTCTTA TTGTCACCGT
GGTCCAGTTT ATCGTTATTA CCAAAGGTTC AGAACGTGTC GCGAAGTCG
CGGCCCGATT TTCTCTGGAT GGTATGCCCG GTAAACAGAT GAGTATTGAT
GCCGATTTGA AGGCCGGTAT TATTGATGCG GATGCCGCGC GCGAACGGCG
AAGCGTACTG GAAAGGGAAA GCCAGCTTTA CGGTTCCTTT GACGGTGCGA

TGAAGTTTAT 3' (Primer und Sondensequenzen sind unterstrichen)
SEQ. ID. NO. 15 5' GTGAAATTAT CGCCACGTTC GGGC 3'

SEQ. ID. NO. 16 5' - FAM - CTTCTCTATT GTCACCGTGG TCCA - TAMRA - 3'

15 SEQ. ID. NO. 17 5' GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG 3' (als reverse complement einsetzen)

SEQ. ID. NO. 5 Bakterien

5' GCATGGCTGT CGTCAGCTCG TGTTGTGAAA TGTTGGGTTA AGTCCCGCAA
CGAGCGCAAC CCTTATCCTT TGTTGCCAGC GGTCCGGCCG GGAACTCAAA
20 GGAGACTGCC AGTGATAAAC TGGAGGAAGG TGGGGATGAC GTCAAGTCAT
CATGGCCCTT ACGACCAGGG CTACAACAGT GCTACAATGG CGCATACAAA
GAGAAGCGAC CTCGCGAAGC CAAGCGGACC TCATAAAGTG CGTCGTAATC
CGGATTGGAG TCTGCAACTC GACTCCATGA AGTCGGAATC GCTAGTAATC
GTGGATCAGA ATGCCACGGT GAATACGTTC CCGGGCCTTG TACACACCGC

25 CCGTCA 3' (Primer und Sondensequenzen sind unterstrichen)

(am Beispiel E. coli, Weisburg et al. 1991, J. Bakteriol. 173: 598.)

SEQ. ID. NO. 18 5' GCATGGCTGT CGTCAGCTC 3'

SEQ. ID. NO. 19 5' - FAM - TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC - TAMRA - 3'
SEQ. ID. NO. 20 5' CTTGTACACA CCGCCCGTCA 3' (als reverse complement

(0 einsetzen

#### Beispiel 25

Varianten in den Primer- und Sondensequenzen.

Als Varianten werden die Primer- / Sondensequenzkombinationen definiert, die die Target-DNA-Sequenzen mit gleicher Spezifität (100%) und vergleichbarer Sensitivität (>70%) detektieren, wie die in Beispiel 24 angegebenen Sequenzen.

Forward Primer

Sonde

Reverse Primer

- 5 Staphylococcus aureus (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 3)
  [SEQ.ID.NO 6]AGATGCACGT ACTGCTGAAA TGAG/[SEQ.ID.NO 7]TAMRACCTGGTCCAG GAGTAGGCGG-FAM / [SEQ.ID.NO 8]GTTTAGCTGT
  TGATCCGTAC TTTATT
- 10 [SEQ.ID.NO 6] AGATGCACGT ACTGCTGAAA TGAG /[SEQ.ID.NO 7]TAMRA-CCTGGTCCAG GAGTAGGCGG-FAM / [SEQ.ID.NO 23] CATTGTTTAGCTGT TGATCCGTAC T
- [SEQ.ID.NO.24]GCACGT ACTGCTGAAA TGAGTAAG/[SEQ.ID.NO

  7]TAMRA-CCTGGTCCAG GAGTAGGCGG-FAM / [SEQ.ID.NO 8]GTTTAGCTGT
  TGATCCGTAC TTTATT
- Pseudomonas aeruginosa (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 7)
  [SEQ.ID.NO 9]CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC/[SEQ.ID.NO 10]FAM
  CCAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 11]CTGAAGGTCC
  TGCGGCAACA GTT
- [SEQ.ID.NO 25]CAGGCCTTCG ATGCCCTGA GC /[SEQ.ID.NO 10]FAM-CCAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 11]CTGAAGGTCC 25 TGCGGCAACA GTT
  - [SEQ.ID.NO 9]CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC/[SEQ.ID.NO 10]FAM-CCAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 26]GCTGAAGGTCC TGCGGCAACA G
- Escherichia coli (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 11)
- [SEQ.ID.NO 12]GTTCTGTGCA TATTGATGCC CGCG/[SEQ.ID.NO 13]FAM-TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT-TAMRA/[SEQ.ID.NO 14]GCAAGTTTCA

[SEQ.ID.NO 27] TAGAACGTAA TGGTTCTGTGC AT/[SEQ.ID.NO 13] FAM-TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT-TAMRA /[SEQ.ID.NO 14]GCAAGTTTCA CTACCTGGCG GTTG

5 [SEQ.ID.NO 12]GTTCTGTGCA TATTGATGCC CGCG /[SEO.ID.NO 13] FAM-TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT-TAMRA/[SEQ.ID.NO

28]CTGGCCTCGA ACAATTAGGC GCG

[SEQ.ID.NO 27] TAGAACGTAA TGGTTCTGTGC AT/ [SEQ.ID.NO 13] FAM-TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT-TAMRA /[SEQ.ID.NO 28]CTGGCCTCGA ACAATTAGGC GCG

Salmonella ssp (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 15) 15 [SEQ.ID.NO 15]GTGAAATTAT CGCCACGTTC GGGC/[SEQ.ID.NO 16]FAM-CTTCTCTATTGTCACCGTGG TCCA-TAMRA/[SEQ.ID.NO 17]GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

[SEQ.ID.NO 15]GTGAAATTAT CGCCACGTTC GGGC / [SEQ.ID.NO 21] 20 FAM-TT (T/C) GTTATTGGCGATAGCCTGGC-TAMRA /[SEQ.ID.NO 17] GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

[SEQ.ID.NO 15]GTGAAATTAT CGCCACGTTC GGGC/[SEQ.ID.NO 22] TAMRA-TTCTCTGGATGGTATGCCCGGTA-FAM /[SEQ.ID.NO 17]

25 GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

Bakterien (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 20) [SEQ.ID.NO 18]GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 19]FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 20]CTTGTACACA 30 CCGCCCGTCA

[SEQ.ID.NO 29]TGCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 19]FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEO.ID.NO 201CTTGTACACA CCGCCCGTCA

[SEQ.ID.NO 18]GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 30]FAM-TTGGGTTAAGTCCCG CAACGAGC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 20]CTTGTACACA CCGCCCGTCA

Enterobacteriaceae (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 30)

Varianten in den Primer- und Sondensequenzen

[SEQ.ID.NO 44]GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 46]FAM-

TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45]TTTATGAGGT CCGCTTGCTC

[SEQ.ID.NO 50]GTGCTGCATG GCTGTCGTC / [SEQ.ID.NO 46]FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45]TTTATGAGGT 15 CCGCTTGCTC

[SEQ.ID.NO 44]GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 51]FAM-AGTCCCGCAA CGAGCGCAAC CC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45]TTTATGAGGT CCGCTTGCTC

20

#### Beispiel 26

Fehlvarianten in den Primer- und Sondensequenzen.

Als Fehlvarianten werden die Primer- / Sondenkombinationen definiert, die die Target-DNA-Sequenzen mit nicht zufriedenstellender Spezifität (<100%) und Sensitivität (<70%) detektlieren, wie die in Beispiel 24 angegebenen Sequenzen. val. Figur mit Primer und Sonden

Forward Primer

Sonde

Reverse Primer

30 Staphylococcus aureus (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 3)
[SEQ.ID.NO 31]ATGCACGTAC TGCTGAAATG AG / [SEQ.ID.NO 32]
FAM-AACACATATA GAGACGTGAA TATTGC- TAMRA / [SEQ.ID.NO 33]
GTTTAGCTGT TGATCCGTAC TT

[SEQ.ID.NO 6]AGATGCACGT ACTGCTGAAA TGAG /[SEQ.ID.NO 32]
FAM-AACACATATA GAGACGTGAA TATTGC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 23]
CATTGTTTAGCTGT GATCCGTAC T

[SEQ.ID.NO 24]GCACGT ACTGCTGAAA TGAGTAAG/[SEQ.ID.NO 32] FAM-AACACATATA GAGACGTGAA TATTGC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 8]

GTTTAGCTGT TGATCCGTAC TTTATT

20

25

Pseudomonas aeruginosa (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 7)
[SEQ.ID.NO 9] CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC/[SEQ.ID.NO 34] FAM

10 - CAATTGCTGC TGGACTATGT ATCTG- TAMRA /[SEQ.ID.NO 1]

CTGAAGGTCC TGCGGCAACA GTT

[SEQ.ID.NO 35] CAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTC/[SEQ.ID.NO 34]
FAM-CAATTGCTGC TGGACTATGT ATCTG-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 11]
15 CTGAAGGTCC TGCGGCAACA GTT

[SEQ.ID.NO 9] CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC/[SEQ.ID.NO 36] FAM-AACGCCGA AGAACTCCAG CATTTCTGC-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 26] GCTGAAGGTCC TGCGGCAACA G

[SEQ.ID.NO 9] CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC/[SEQ.ID.NO 36] FAM-AACGCCGA AGAACTCCAG CATTTCTGC-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 11] CTGAAGGTCC TGCGGCAACA GTT

Escherichia coli (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 11)

[SEQ.ID.NO 12] GTTCTGTGCA TATTGATGCC CGCG / [SEQ.ID.NO 13]

FAM-TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT-TAMRA / [SEQ.ID.NO 37]

30 CATTTCTGGC CTCGAACAAT TA

[SEQ.ID.NO 27] TAGAACGTAA TGGTTCTGTGC AT/[SEQ.ID.NO 38]

FAM-CCGCTGGTAG CGCG(T/C)TTTGG TCA-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 14]

GCAAGTTTCA CTACCTGGCG GTTG

[SEQ.ID.NO 12] GTTCTGTGCA TATTGATGCC CGCG/[SEQ.ID.NO 38]
FAM-CCGCTGGTAG CGCG(T/C)TTTGG TCA-TAMRA/[SEQ.ID.NO 37]
CATTTCTGGC CTCGAACAAT TA

[SEQ.ID.NO 39] ATGAAGCTGC TAAGCCAGCT GGG /[SEQ.ID.NO 13]
FAM-TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT-TAMRA / [SEQ.ID.NO 28]
CTGGCCTCGA ACAATTAGGC GCG

10 [SEQ.ID.NO 39] ATGARGCTGC TARGCCAGCT GGG/[SEQ.ID.NO 38] FAM-CCGCTGGTAG CGCG(T/C)TTTGG TCA-TAMRA/[SEQ.ID.NO 28] CTGGCCTCGA ACAATTAGGC GCG

[SEQ.ID.NO 39] ATGAAGCTGC TAAGCCAGCT GGG/[SEQ.ID.NO 38]

15 FAM-CCGCTGGTAG CGCG(T/C)TTTGG TCA-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 37]

CATTTCTGGC CTCGAACAAT TA

[SEQ.ID.NO 39] ATGAAGCTGC TAAGCCAGCT GGG/[SEQ.ID.NO 38]

FAM-CCGCTGGTAG CGCG(T/C)TTTGG TCA-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 14]

20 GCAAGTTCA CTACCTGGCG GTTG

Salmonella ssp (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 15)

[SEQ.ID.NO 40] TTGAAGCCGA TGCCGGTGAA ATTAT/[SEQ.ID.NO 16]

25 FAM-CTTCTCTATTGTCACCGTGG TCCA-TAMRA/[SEQ.ID.NO 17]

GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

[SEQ.ID.NO 40] TTGAAGCCGA TGCCGGTGAA ATTAT/[SEQ.ID.NO 21]
FAM-TT(T/C)GTTATTGGCGATAGCCTGGC-TAMRA/ [SEQ.ID.NO 17]

30 GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

5

[SEQ.ID.NO 40] TTGAAGCCGA TGCCGGTGAA ATTAT/[SEQ.ID.NO 22]
TAMRA-TTCTCTGGATGGTATGCCCGGTA-FAM /[SEQ.ID.NO 17]
GGTTCCTTG ACGCTGCGAT GAAG

[SEQ.ID.NO 40] TTGAAGCCGA TGCCGGTGAA ATTAT/[SEQ.ID.NO 41]
FAM-TTTGTTGTCT TCTCTATTGT CACC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 17]
GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

[SEQ.ID.NO 15] GTGAAATTAT CGCCACGTTC GGGC/[SEQ.ID.NO 41]
FAM-TITGTTGTCT TCTCTATTGT CACC-TAMRA/[SEQ.ID.NO 17]
GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG

10 Bakterien (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 20)

[SEQ.ID.NO 18] GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 19] FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 42] AAGTCGTAAC AAGGTAACCA

15

[SEQ.ID.NO 29] TGCATGGCTG TCGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 19], FAM
- TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC - TAMRA / [SEQ.ID.NO 42]
AAGTCGTAAC AAGGTAACCA

20 [SEQ.ID.NO 43] GGATTAGATA CCCTGGTAGT C / [SEQ.ID.NO 30] FAM
 - TTGGGTTAAGTCCCG CAACGAGC - TAMRA / [SEQ.ID.NO 20]
CTTGTACACA CCGCCCGTCA

[SEQ.ID.NO 43] GGATTAGATA CCCTGGTAGT C / [SEQ.ID.NO 30] FAM

25 - TTGGGTTAAGTCCCG CAACGAGC - TAMRA / [SEQ.ID.NO 42]

AAGTCGTAAC AAGGTAACCA

Enterobacteriaceae (PCR-Bedingungen wie in Beispiel 30)

30 [SEQ.ID.NO 44] GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 46] FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45] TTTATGAGGT CCGCTTGCTC WO 99/58713 44 PCT/DE99/01471

[SEQ.ID.NO 44] GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 52] FAM-ATGTTGGGTT AAGTCCCGCA ACG-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45] TTTATGAGGT CCGCTTGCTC

5 [SEQ.ID.NO 50] GTGCTGCATG GCTGTCGTC / [SEQ.ID.NO 52] FAMATGTTGGGTT AAGTCCCGCA ACG-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45] TTTATGAGGT
CCGCTTGCTC

[SEQ.ID.NO 53] GCTGTCGTCA GCTCGTGTT / [SEQ.ID.NO 46] FAM10 TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 45] TTTATGAGGT
CCGCTTGCTC

[SEQ.ID.NO 53] GCTGTCGTCA GCTCGT GTT / [SEQ.ID.NO 46] FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA / [SEQ.ID.NO 54] AACTTTATGA IS GGTCCGCTTG C

[SEQ.ID.NO 44] GCATGGCTGT CGTCAGCTC / [SEQ.ID.NO 46] FAM-TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC-TAMRA /[SEQ.ID.NO 54] AACTTTATGA GGTCCGCTTG C

20

# Entwicklung eines PCR-Schnelltests zum Nachweis von Enterobacteriaceae

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben den entwickelten Schnelltest inklusiv aller Sequenzvariationen und Targetsequenzen.

(I) Schnelltest zum Nachweis von Enterobacteriaceae mit Angabe der Target-Sondenund Primersequenzen (Beispiele 27-31)

(III) Fehlvarianten in den Primer- und Sondensequenzen (Beispiel 32)

30

### Beispiel 27

#### Nachweis von Arten der Familie Enterobacteriaceae

Für die Entwicklung eines diagnostischen PCR-Schnelltests für Enterobacteriaceae wurde ein Gen gesucht, das auf der einen Seite genügend konservierte Bereiche aufweisen konnte, um die zahlreichen Arten der Familie Enterobacteriaceae nachweisen zu können, das auf der anderen Seite aber auch ausreichend variable

Bereiche enthalten mußte, um die Detektion der nicht zu den Enterobacteriaceae gehörenden Bakterien ausschließen zu können. Mit dem bakteriellen 16S rRNA-Gen wurde ein Target gewählt, das beide Bedingungen erfüllt.

Das 16S rRNA-Gen kodiert für die bakterielle ribosomale DNA, die zusammen mit der 23S rRNA und der 5S rRNA in Kombination mit den ribosomalen Proteinen den Translationsapparat für die Proteinbiosynthese bilden.

Als Resultat von DNS-Sequenzdatenbank-Vergleichen und praktischer Optimierungsarbeiten unter Verwendung verschiedener Primer- und Sondenkombinationen, wurden folgende spezifische DNS-Sequenzen als optimale Primer- / Sonden Kombination bestimmt:

Als Ergebnis von Sequenzvergleichen und praktischer Optimierungsarbeiten wurde für den Nachweis von Enterobacteriaceae folgende optimale Kombination von Primern und Sonde ermittelt:

5 Forward-Primer (#1053) 5'-GCA TGG CTG TCG TCA GCT C-3' [SEQ. ID. NO. 44] Reverse-Primer (#1270) 5'-TTT ATG AGG TCC GCT TGC TC-3' [SEQ. ID. NO.45]

Sonde (#1090) 5'-Fam-TTA AGT CCC GCA ACG AGC GCA AC-Tamra-3' [SEQ. ID. NO. 46]

20

10

Die Sonden wurden von der Firma PE Applied Biosystems Division, Weiterstadt, Deutschland hergestellt. Es handelt sich um einzelsträngige Oligonukleotide, die am 5' Ende mit einem Fluoreszenzderivat (FAM = 6-carboxyfluorescein) und am 3' Ende mit einem Rhodaminderivat (TAMRA = 6-carboxytetramethylrhodamine) modifiziert wurden. Synthese und Reinigung erfolgte entsprechend der Vorschriften von PE-Applied Biosystems.

Die numerischen Bezeichnungen der Oligonukleotide beziehen sich auf die Positionen des Leitstranges der von Brosius et al. 1978 veröffentlichten Sequenz für die 16S rRNA von Escherichia coli.

0 Die Lokalisation dieser Sequenzen innerhalb des 16S rRNA-Gens ist in SEQ. ID. NO. 24 dargestellt. Die Größe des durch die Primer 1053 und 1270 begrenzten Amplikons beträat 238 bo.

Targetsequenz des 16S rRNA Gens SEQ. ID. NO. 47

35 (Forward-Primer #1053) 5'-GCATGGCTGTCGTCAGCTC-3' aus

CTTCGGGAACCGTGAGACAGGTGCTGCATGGCTGTCGTCAGCTCGTGTTGTGAAA 1082 GAAGCCCTTGGCACTCTGTCCACGACGTACCGACAGCAGTCGAGCACAACACTTT

Segence Idenifier Number 48: (Sonde #1090)

20

25

30

35

- 5 5'-Fam-TTAAgTCCCgCAACgAgCgCAAC-Tamra-3' aus
  TGTTGGGTTAAGTCCCGCAACGAGCGCAACCCTTATCCTTTGTTGCCAGCGGTCC 1137
  ACAACCCAATTCAGGGCGTTGCCTGCGGTTGGGAATAGGAAACAACCGGTCGCCAGG
  GGCCGGGAACTCAAAGGAGACTGCCAGTGATAAACTGGAGGAAGGTGGGGATGAC 1192
  CCGGCCCTTGAGTTTCCTCTGACGGTCACTTTTGACCTCCTTCCACCCCTTACTT
- 10 GTCAAGTCATCATGGCCCTTACGACCAGGGCTACAACGGTGCTACAATGGCGCAT 1247 CAGTTCAGTAGTACCGGGAATGCTGGTCCCGATGTGTGCACGATGTTACCGCGTA ACAAAGAGAAGCGACCTCGCGAGGAGCAAGCGGACCTCATAAAGTGCGTCGTAGTC 1302 TGTTTCTCTTCGCTGGAGGGCTCTCGTTCGCCTGGAGTATTTCACGCAGCATCAG
  - Sequence Identifier Number 49: 3'-TCGTTCGCCTGGAGTATTT-5' (Reverse-Primer #1270)

Lokalisation der Primer und der Sonde für den spezifischen Nachweis für Enterobacteriaceae: Dargestellt ist ein Ausschnitt der für die 16S rRNA codierenden Sequenz. Die Ziffern am rechten Rand der Sequenz geben die Position des jeweils letzten in einer Zeile stehenden Nukleotids an. Die Positionen beziehen sich auf die von Brosius et al. (1978) veröffentlichte Sequenz. Die Primer und die Sonde sind entsprechend ihrer Position im 16S rRNA-Gen aufgeführt. FAM: Fluorescein-Derivat als Reporter, TAMRA: Tetramethylirhodamin-Derivat als Quencher.

#### Beispiel 28

PCR-Bedingungen für den Nachweis von Enterobacteriaceae

# Zusammensetzung und Komponenten des TaqMan-PCR-Reaktionsansatzes für den Nachweis von Enterobacteriaceae:

In Spalte eins sind die einzelnen Komponenten des PCR-Reaktionsamsatzes aufgelistet. Die eingesetzten Volumina pro Reaktionsamsatz sind in Spalte zwei aufgeführt, während Spalte drei die finale Konzentration der einzelnen Komponenten im Reaktionsansatz wiedergibt. In Spalte vier sind die Stoffmengen der einzelnen Komponenten für eine 50 ul-PCR angegeben. UNG: Urzeil-N-Glycosylase

Komponente	Volumen	finale Konzentration	Stoffmenge
Template (DNA) Aqua bidest. 10x TaqMan-Puffer A 25 mM MgCl <sub>2</sub> 1,25 mM dATP 1,25 mM GCTP 1,25 mM GGTP 2,50 mM dUTP 3 µM Forward-Primer #1053 3 µM Reverse-Primer #1270 2 µM Severse-Primer #1270 2 µM Sonde #1090	5.00 µl 11.25 µl 5.00 µl 7.00 µl 2.00 µl 2.00 µl 2.00 µl 2.00 µl 5.00 µl	0.1 fg/µl - 20pg/µl / 1x 3.5 mM 50 µM 50 µM 50 µM 0.1 mM 0.3 µM 0.3 µM 0.3 µM	(in 50µl) 5fg-1ng / / 175 nmol 2.5 nmol 2.5 nmol 2.5 nmol 5.0 nmol 15.0 pmol 15.0 pmol
5 U/µl AmpliTaq Gold 1 U/µl AmpErase UNG	0.25 μl 0.50 μl Σ 50.0 μl	25 mU/μl 10 mU/μl	1.25 U 0.5 U

# Folgendes PCR-Zyklenprofil wurde für den Nachweis von Enterobacteriaceae erstellt:

Schritt	Dauer In min	Temperatur In °C	Wiederholungen
Halten1	2	50	1
Halten 2	10	95	1
Cyclus 1	1/4	95	40
	1	60	
Halten 3	2	25	1

# PCR-Profil für den Nachweis von Enterobacteriaceae.

5

In Spalte eins sind die einzelnen Komponenten des PCR-Reaktionsamsatzes aufgelistet. Die eingesetzten Volumina pro Reaktionsansatz sind in Spalte zwei 10 aufgeführt, während Spalte drei die finale Konzentration der einzelnen Komponenten im Reaktionsansatz wiedergibt. In Spalte vier sind die Stoffmengen der einzelnen Komponenten für eine 50 µl-PCR angegeben. UNG: Uracil-IN-Glycosylase.

# Beispiel 29

# 15 Selektivität zum Nachweis von Enterobacteriaceae:

Die gram-negative Familie der Enterobacteriaceae gehört zur Gamma-Gruppe der Proteobacteria (Balows et al. 1991, Holt 1989). Zu den Proteobacteria gehören außerdem die Mitglieder der Alpha-, der Beta-, der Delta-, und der Epsilon-Gruppe WO 99/58713 48 PCT/DE99/01471

sowie Amoebobacter und einige unklassifizierte Proteobacteria. Abbildung 9 zeigt ein vereinfachtes taxonomisches Schema zur Einordnung der Enterobacteriaceae.

Die Ähnlichkeit von DNA-Sequenzen verschiedener Spezies steigt in der Regel mit zunehmendem Verwandtschaftsgrad. Die Möglichkeit einer nicht-erwünschten Kreuzreaktion ist deshalb bei nah-verwandten Spezies wahrscheinlicher, als bei weniger verwandten Spezies. Die Spezifität des entwickelten PCR-Schnelltests zum Nachweis von Enterobacteriaceae wurde deshalb vor allem an genomischer DNA von

Dreißig verschiedene Enterobacteriaceae-Arten und vierzehn nicht zu den DEnterobacteriaceae zählende Bakterienarten wurden überorüft.

Alle getesteten Gattungen der Enterobacteriaceae wurden durch den entwickelten PCR-Schnelltest erfaßt. Die mit Enterobacteriaceae stark verwandten Bakterien, zu denen insbesondere die Vertreter der Gamma-Gruppe zu zählen sind, als auch kaum verwandte Bakterien, vor allem die Vertreter der Firmicutes (gram positive-Bakterien).

zeigten dagegen keine Reaktion mit dem System.

nahen Verwandten der Enterobacteriaceae untersucht.

# Liste der getesteten Enterobacteriaceae:

Jeweils 1 ng genomische DNA der in Spalte eins aufgeführten Spezies der Enterobacteriacea wurden zur Spezifitätsprüfung eingesetzt. Die verwendeten Stämme können Spalte zwei entnommen werden. In Spalte drei ist das Resultat der jeweiligen Untersuchung als + (positive Reaktion) bzw. - (negative Reaktion) mit dem PCR-Schnelltest für Enterobacteriaceae angegeben.

Arten der Familie	Stämme	Resultat (+/-)
Enterobacteriaceae		
Budvicia aquatica	DSM 5075	+
Buttiauxella agrestris	DSM 4586	+
Cedecea davisae	DSM 4568	+
Citrobacter freundii	DSM 30040	+
Edwardsiella tarda	DSM 30052	+
Enterobacter cloacae	DSM 30054	+
Erwinia amylovora	DSM 30165	+
Escherichia coli	ATCC 8739, DSM 301, DSM 787	+
Ewingella americana	DSM 4580	+
Hafnia alvei	DSM 30163	+
Klebsiella pneumoniae	DSM10031	+
Kluyvera ascorbata	DSM 4611	+
Leclercia	DSM 5077	+
adecarboxylata		
Leminorella grimontli	DSM 5078	+
Levinea malonatica	DSM 4596	+

Moellerella wisconsensis	DSM 5076	+
Morganella morganii	DSM 30164	+
Pantoea agglomerans	DSM 3493	+
Photorhabdus	DSM 3368	+
luminescens		
Pragia fontium	DSM 5563	+
Proteus mirabilis	DSM 788	+
Providencia stuartii	DSM 4539	+
Rhanella aquatilis	DSM 4594	+
Salmonella typhimurium	ATCC 13311	+
Serratia marcescens	DSM 3370	+
Shigella flexneri	DSM 4782	+
Tatumella ptyseos	DSM 5000	+
Xenorhabdus	DSM 3370	+
nematophilius		
Yersinia enterocolitica	DSM 4780	+

# Liste der getesteten Bakterienstämme, die nicht den Enterobacteriaceae

# 5 zugerechnet werden:

Jeweils 2 ng genomische DNA der in Spalte eins aufgeführten Bakterienspezies wurden zur Spezifitätsprüfung eingesetzt. Die Zugehörigkeit der jeweiligen Spezies zu einer bestimmten Überordnung zeigt Spalte 2. Die verwendeten Stämme können Spalte drei entnommen werden. In Spalte vier ist das Resultat der jeweiligen Untersuchung als + 10 (positive Reaktion) bzw. - (negative Reaktion) mit dem PCR-Schnelltest für Enterobacteriaceae angegeben.

Nah verwandte Arten der Enterobacteriaceae	Einordnung	Stamm	Resultat (+/-)
Acetobacter pasteurianus	Gamma-Gruppe	DSM 3509	
Acinetobacter calcoaceticus	Gamma-Gruppe	DSM 6962	-
Aeromonas enteropelogenes	Gamma-Gruppe	DSM 6394	-
Alcaligenes faecalis	Beta-Gruppe	DSM 30030	-
Chromobacterium violaceum	Beta-Gruppe	DSM 30191	-
Enterococcus faecalis	Firmicutes	ATCC 29212	-
Halomonas elongata	Gamma-Gruppe	DSM 2581	-
Helicobacter pylori	Epsilon-Gruppe	DSM 4867	-
Listeria monocytogenes	Firmicutes	DSM 20600	-
Micrococcus luteus	Firmicutes	DSM 1605	-
Pseudomonas aeruginosa	Gamma-Gruppe	DSM 3227	_
Staphylococcus aureus	Firmicutes	ATCC 6538P	-
Staphylococcus epidermidis	Firmicutes	ATCC 12228	-
Vibrio proteolyticus	Gamma-Gruppe	DSM 30189	_

#### Beispiel 30

#### Sensitivität des PCR-Schnelltests

Für die Experimente zur Bestimmung der Sensitivität des PCR-Schnelitests für Enterobacteriaceae wurde stellvertretend für die übrigen Enterobacteriaceae 5 genomische Escherichia coli-DNA vom Stamm ATCC 8739 eingesetzt. Die Detektionsbreite des entwickelten PCR-Schnelitest für Enterobacteriaceae reicht nach diesen Untersuchungen von weniger als 5 KBE (entspricht 25 fg genomischer DNA) bis über 5000000 KBE (entspricht 25 ng genomischer DNA) Escherichia coli (Abbildung 10).

No-Template-Kontrollen (ohne Enterobacteriaceae-DNA) zeigen auch nach 40 Zyklen keine Reaktion mit dem entwickelten PCR-Schnelltest

#### Beispiel 31

#### Produktanalyse

5 Steriles Wasser für Injektionszwecke (WFI, Charge 63022) wurde untersucht. Das Untersuchungsergebnis ergab Abwesenheit von Enterobacteriaceae-DNA.

### Beispiel 32

# Fehlvarianten in den Primer- und Sondensequenzen

20 Als Fehlvarianten werden die Primer- / Sondenkombinationen definiert, die die Target-DNS-Sequenzen mit nicht zufriedenstellender Spezifität (<100%) und Sensitivität (<70%) detektieren, wie die in Beispiel 27 angegebenen Sequenzen.</p>

#### Literatur für die Beispiele:

- 25 Balows, A., Truper, H., Dworkin, M., Harder, W. & Schleifer, K.-H. (1991) The Prokaryotes: A Handbook on the Biology of Bacteria, Second Edition, Vol 1-4, Springer-Verlag, New York NY
  - Brosius, J., Palmer, J. L., Kennedy, J.P. & Noller, H.F. (1978)
- Complete Nucleotide Sequence of a 16S Ribosomal RNA Gene from Escherichia coli

  Proc. Natl. Acad. Sci. USA 75: 4801-4805
  - Holt, J. (editor in chief) (1989) Bergey's Manual of Systematic Becteriology, First Edition, Vol 1-4, Williams & Williams, Baltimore MD

### Legenden zu den Abbildungen

#### Legende zur Abb. 1:

Die DNA (10 ng pro Spur, 2-14) aller eingesetzten S. aureus Stämme (Lane 2 – 5) wurde von den cap8-0 Primern (# 15297 und # 15485) detektiert. Dem gegenüber wurde die DNA einer nahe verwandten Staphylococcus Art. S-. epidermidis (Lane 6), und die anderer bakterieller Gattungen (Lane 7 – 11) nicht detektiert. Pitz, Fisch und menschliche DNA (Lane 12 – 14) wurden als Kontrollen eingesetzt und ergaben kein Detektionssignal. NTC (= no template control ) ist die Wasserkontrolle, in der keine DNA eingesetzt wurde.

10

#### Legende zur Abb. 6:

Die DNA (1 - 10 ng) aller eingesetzten Bakterien (Bacillus subtilis, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Salmonella typhimurium, Pseudomonas aeruginosa und Streptococcus faecalis) wurde von dem 16S rRNA Primer/Sonden Set detektiert. Wurde genomische DNA (10 ng) von Pilzen (Neurospora crassa), Pflanzen (Arabodopsis thaliana) oder vom Menschen (Human,Perkin Elmer ABI, 401846) eingesetzt, so entsprach die gemessene Fluoreszenzstrahlung der Wasserkontrolle (no DNA control).

#### Legende zur Abb. 7

Fluoreszenzstrahlung in Abhängigkeit von der Menge an eingesetzter Salmonella DNS. In dem PCR-Schnelltest wurden Salmonella DNS Mengen eingesetzt, die aus 1-3, 50, 500 usw. Keimen isoliert wurde. Die Menge an freiwerdender Fluoreszenz wird als sogenannter RQ Wert angegeben.

 $RQ = (R^{+}/Q) - (R^{-}/Q)$ 

25

#### Legende zur Abb. 8:

Wasser für Injektionszwecke (10 ml Analysenvolumen) wurde jeweils in vier unabhängigen Experimenten auf die Gegenwart von Bakterien analysiert. Als positive Kontrolle wurden 250 fg genomischer Salmonella DNS eingesetzt (Abb. 8, ganz links). Parallel wurde das Prüfprodukt mit 50 KBE / 10 ml Salmonella gespikt und dann analysiert (jeweils rechts). Es werden die Einzelergebnisse dargestellt. WO 99/58713 52 PCT/DE99/01471

#### Legende zur Abb. 9:

Schematische Darstellung taxonomischer Beziehungen der Enterobacteriaceae:
Die einzelnen Gattungen der Enterobacteriaceae gehören zur Gamma-Gruppe der Proteobacteria. Diese sind eingegliedert in die Eubacteria. Aus diesem Schema ergaben sich die Überlegungen zu den Spezifitätsprüfungen. Zum Nachweis der Spezifität des entwickelten PCR-Schnelltests für Enterobacteriaceae wurden hauptsächlich Vertreter der Gamma-Gruppe und einige Mitglieder anderer Gruppen der Proteobacteria herangezogen.

#### 10 Legende zur Abb. 10:

Sensitivität des PCR-Schneiltests für Enterobacteriaceae:

Dargestellt sind die erhaltenen Ct-Werte in Abhängigkeit der eingesetzten keimbildenden Einheiten (KBE) Enterobacteriacea.

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

# Patentansprüche:

- Testkit zum Nachweis mikrobieller Verunreinigungen nicht steriler Produkte, insbesondere nach GMP-Richlinien, auch Kosmetika und Lebensmittel, umfassend mindestens ein DNA-Fragment, das die folgenden SEQ ID und Spacer (Abstandhalter) umfaßt:
  - (a) einen Forward-Primer (SEQ ID Forward-Primer);
  - (b) eine Sonde (SEQ ID Sonde);

10

15

20

25

- (c) einen Reverse-Primer (SEQ ID Reverse-Primer);
- (d) gegebenenfalls einen Spacer zwischen Forward-Primer und Sonde.
  - (e) gegebenenfalls einen Spacer zwischen Sonde und Reverse-Primer,
  - (f) gegebenenfalls einen Spacer upstream des Forward-Primers
  - (g) gegebenenfalls einen Spacer downstream des Reverse-Primers
    - wobei die SEQ ID [(SEQ ID Forward-Primer); (SEQ ID Sonde); und (SEQ ID Reverse-Primer)] auch Varianten umfassen, bei denen eine, zwei oder drei Nukleotide substituiert, deletiert und / oder insertiert sind

dabei hat die Variante im wesentlichen dieselbe Funktion wie die Sequenz der SEQ ID [(SEQ ID Forward-Primer); (SEQ ID Sonde); und (SEQ ID Reverse-Primer)].

bei Sonden die Funktion der Bindung an DNA und bei Primern die Funktion der Bindung an DNA und die Bereitstellung eines verlängerbaren 3' Endes für die DNA-Polymerase;

wobei die Spacer 0-40 Nukleotiden umfassen.

das DNA-Fragment genommen aus der Gruppe

- (i) für Staphylococus aureus
  - SEQ. ID. NO. 6 als Forward-Primer
- 30 SEQ. ID. NO. 7 als Sonde und
  - SEQ. ID. NO. 8 als Reverse-Primer
  - (ii) für Pseudomonas aeruginosa
    - SEQ. ID. NO. 9 als Forward-Primer
    - SEQ. ID. NO. 10 als Sonde und
- 35 SEQ. ID. NO. 11 als Reverse-Primer

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

(iii) für Escherichia coli

SEQ. ID. NO. 12 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 13 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 14 als Reverse-Primer

5 (iv) für Salmonella ssp.

SEQ. ID. NO. 15 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 16 als Sonde und SEQ. ID. NO. 17 als Reverse-Primer

(v) für Bakterien

10 SEQ. ID. NO. 18 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 19 als Sonde und SEQ. ID. NO. 20 als Reverse-Primer

(vi) für Enterobacteriaceae

SEQ. ID. NO. 44 als Forward-Primer

15 SEQ. ID. NO. 46 als Sonde und SEQ. ID. NO. 45 als Reverse-Primer oder

> (vii) für Enterobacteriaceae (16S rRNA) SEQ. ID. NO. 47 als Forward-Primer

20 SEQ. ID. NO. 48 als Sonde und SEQ. ID. NO. 49 als Reverse-Primer

oder weiterhin all die Sequenzen, welche komplementär zu den vorherigen Sequenzen SEQ ID NO 6 bis 49 sind.

25

35

Verfahren zur Detektion von Mikroorganismen in Produkten, insbesondere
Arzneimitteln oder Kosmetika, welches Verfahren die folgenden Schritte umfaßt:

- Einsetzen von Primern und fluoreszenzmarkierten Sonden mit den entsprechenden Sequenzen und deren Variationen,
- 30 (i) für Staphylococus aureus

SEQ. ID. NO. 6 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 7 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 8 als Reverse-Primer

(ii) für Pseudomonas aeruginosa

SEQ. ID. NO. 9 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 10 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 11 als Reverse-Primer

(iii) für Escherichia coli

SEQ. ID. NO. 12 als Forward-Primer SEQ. ID. NO. 13 als Sonde und

5 SEQ. ID. NO. 14 als Reverse-Primer

(iv) für Salmonella ssp.

SEQ. ID. NO. 15 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 16 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 17 als Reverse-Primer

10 (v) für Bakterien

SEQ. ID. NO. 18 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 19 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 20 als Reverse-Primer

(vi) für Enterobacteriaceae

15 SEQ. ID. NO. 44 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 46 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 45 als Reverse-Primer oder

(vii) für Enterobacteriaceae (16S rRNA)

SEQ. ID. NO. 47 als Forward-Primer

SEQ. ID. NO. 48 als Sonde und

SEQ. ID. NO. 49 als Reverse-Primer

oder weiterhin all die Sequenzen, welche komplementär zu den vorherigen Sequenzen SEQ ID NO 6 bis 49 sind.

- 25 b) Vervielfältigen der DNA mit PCR; und
  - c) Bestrahlung mit spezifischen Wellenlängen, die den Fluoreszenzfarbstoff
  - Messung und Quantifizierung der Emission des angeregten Fluoreszenzfarbstoffes.

30

20

 Verfahren nach Anspruch 2, wobei die Herstellung der Sonden auf der TaqMan-Detektionstechnologie beruht.

# Abb. 1

Abb. 1

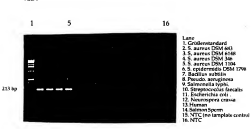


Abb. 2

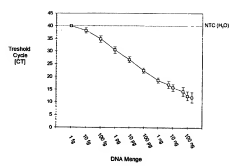
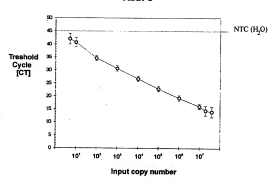


Abb. 3



Аьь. 4 Escherichia coli murA Amplification

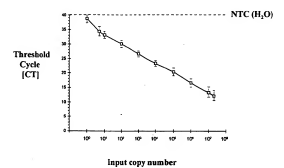


Abb. 5
Salmonella sp. invA Amplification

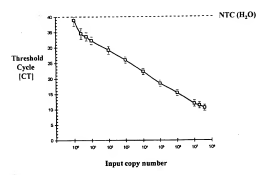


Abb. 6

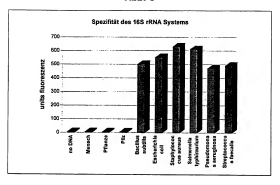
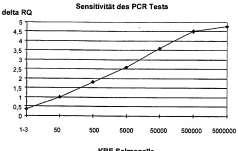
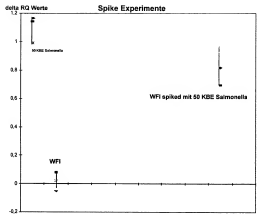


Abb. 7



**KBE Salmonella** 

Abb. 8



# Abb. 9

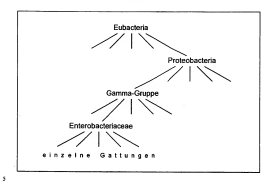
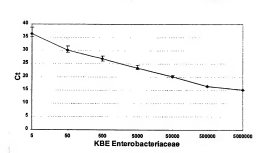


Abb. 10



	(1)	ALLGEMEINE AND	GABEN	
	(i)	ANMELDER:		
	(A)	NAME:	SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT	•
5	(B)	STRASSE:	MÜLLERSTRASSE 178	
	(C)	ORT:	13353 BERLIN	
	(E)	LAND:	DEUTSCHLAND	
	(F)	POSTLEITZAHL:	13353	
	(ii)	BEZEICHNUNG DI	ER ERFINDUNG: Verfahren zur D	etektion von
10			Mikroorganismen in Produkten	
	(iii)	ANZAHL DER SEG	QUENZEN: 54 Sequenzprotokolle	
	(iv)	COMPUTERLESB	ARE FASSUNG	
	(A)	DATENTREÄGER:	DISKETTE	
	(B)	COMPUTER:	486/INTEL	
15	(C)	BETRIEBSSYSTEM	M: WINDOWS	
	(D)	SOFTWARE:	WINWORD;	
	(v)	DATEN DER JETZ	IGEN ANMELDUNG:	
20	ART D STRAM TOPO	e SEQ ID NO 1 bis : ER SEQUENZ: NGFORM: LOGIE: THETISCH: ENS:	54 gilt: Nukleotidsequenz Einzelstrangform linear nein nein	
30	(i) SEQUI ART D	ANGABEN ZU SEQ I SEQUENZKENNZEK ENZLÄNGE: ES MOLEKÜLS: RÜNGLICHE HERKUI	CHEN  214 Nukleotide Primer-Sonde-Primer	
		MAL. ENZBESCHREIBUNG	6: SEQ ID NO: 1:	occus aureus
			AA TGAGTAAGCT AATGGAAAAC	040
35			AT TGCTTTAGCT AATGAATTAA FA AATATTAATG TATTAGTTGT	080 120
33			AC ATCCGCGTGT TAATATCCAT	160
			GG CGGTCATTGT TTAGCTGTTG	200
	ATCC	STACTT TATT		214
40	(i) SEQUE ART D		CHEN 310 Nukleotide Primer-Sonde-Primer	
45	MERK		NFT: Staphylococcus aureus Primer-Sonde-Primer für Pseudomonas ae	ruginosa
	SEQUI	ENZBESCHREIBUNG		

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

	2	
	CAGGCCTTCG ATGCCCTGAG CGGTATTCAG GCACCGGCGC	040
	CCAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTCTGCC AATTGCTGCT	080
	GGACTATGTA TCTGCCGGAC ACTTCGAGGT CTACGAGCAA	120
	CTGACGGCGG AAGGCAAGGC CTTCGGCGAT CAGCGCGGCC	160
5	TGGAGCTGGC CAAGCAGATC TTCCCCCGGC TGGAAGCCAT	200
	CACCGAATCC GCGCTGAACT TCAACGACCG CTGCGACAAC	240
	GGCGATTGCC GTGAAGGAGC CTGCCTCATC GCGGAGCTGA	280
	AGGTCCTGCG GCAACAGTTG CACGAACGCT	310
	*	
10	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN	
	SEQUENZLÄNGE: 222 Nukleotide	
	ART DES MOLEKÜLS: Primer-Sonde-Primer	
	URSPRÜNGLICHE HERKUNFT: Staphylococcus aureus	_
15	MERKMAL: Primer-Sonde-Primer für Escherichia co SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:	) li
	AAAGTAGAAC GTAATGGTTC TGTGCATATT GATGCCCGCG	040
	ACGTTAATGT ATTCTGCGCA CCTTACGATC TGGTTAAAAC	040
	CATGCGTGCT TCTATCTGGG CGCTGGGGCC GCTGGTAGCG	080
20	CGCTTTGGTC AGGGGCAAGT TTCACTACCT GGCGGTTGTA	120 160
20	CGATCGGTGC GCGTCCGGTT GATCTACACA TTTCTGGCCT	200
	CGAACAATTA GGCGCGACCA TC	222
	CONTROLLIA GOCGCOACCA IC	222
•	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:	
25	(i) SEQUENZKENNZEICHEN	
	SEQUENZLÄNGE: 310 Nukleotide	
	ART DES MOLEKÜLS: Primer-Sonde-Primer	
	URSPRÜNGLICHE HERKUNFT: Salmonella ssp.	
	MERKMAL: Primer-Sonde-Primer für Salmonella ss	p.
30	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:	•
	TGATTGAAGC CGATGCCGGT GAAATTATCG CCACGTTCGG 04 GCAATTCGTT ATTGGCGATA GCCTGGCGGT GGGTTTTGTT 08	
	GLAATTCGTT ATTGGCGATA GCCTGGCGGT GGGTTTTGTT U8 GTCTTCTCTA TTGTCACCGT GGTCCAGTTT ATCGTTATTA 12	
	CCAAAGGTTC AGAACGTGTC GCGGAAGTCG CGGCCCGATT 16	
35	TTCTCTGGAT GGTATGCCCG GTAAACAGAT GAGTATTGAT 20	
33	GCCGATTTGA AGGCCGGTAT TATTGATGCG GATGCCGCGC 24	
	GCGAACGGCG AAGCGTACTG GAAAGGGAAA GCCAGCTTTA 28	
	CGGTTCCTTT GACGGTGCGA TGAAGTTTAT 31	
	COSTICCTIT GACGGIGCGA IGAAGIITAT	· ·
40	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN	
	SECUENTI ANCE: 250 Noble-164-	•
	ART DES MOLEKÜLS: Primer-Sonde-Primer	
	URSPRUNGLICHE HERKUNFT: Baktenen	
45	MERKMAL: Primer-Sonde-Primer für Bakterien	
	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:	
	GCATGGCTGT CGTCAGCTCG TGTTGTGAAA TGTTGGGTTA 04	
	AGTCCCGCAA CGAGCGCAAC CCTTATCCTT TGTTGCCAGC 08	
	GGTCCGGCCG GGAACTCAAA GGAGACTGCC AGTGATAAAC 12	
50	TGGAGGAAGG TGGGGATGAC GTCAAGTCAT CATGGCCCTT 16	-
	ACGACCAGGG CTACACACGT GCTACAATGG CGCATACAAA 20	0

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

5

10

15

20

30

45

50

CCAACGCCGA AGAACTCCAG CATTTC

3 GAGAAGCGAC CTCGCGAGAG CAAGCGGACC TCATAAAGTG 240 CGTCGTAGTC CGGATTGGAG TCTGCAACTC GACTCCATGA 280 AGTCGGAATC GCTAGTAATC GTGGATCAGA ATGCCACGGT 320 GAATACGTTC CCGGGCCTTG TACACACCGC CCGTCA 356 (2)ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6: SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 24 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Primer cap-8 forward # 15297\*) MERKMAI . Primer cap-8 forward # 15297\*) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6: AGATGCACGT ACTGCTGAAA TGAG 024 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7: SEQUENZKENNZEICHEN (i) SEQUENZLÄNGE: 20 Nukleotide ART DER SEQUENZ: Nukleotidsequenz . STRANGFORM: Einzelstrangform TOPOLOGIE: linear HYPOTHETISCH: nein ANTISENS: nein ART DES MOLEKÜLS: Sonde cap-8 # 15460\* MERKMAL: Sonde cap-8 # 15460°, als reverse complement eingesetzt, TAMRA vor und FAM nach der Sequenz SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7: CCTGGTCCAG GAGTAGGCGG 020 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8: SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 26 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Primer cap-8 reverse # 15485 MERKMAI · Primer cap-8 reverse # 15485\* als reverse complement eingesetzt SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8: GTTTAGCTGT TGATCCGTAC TTTATT 026 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9: SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 23 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Primer algQ forward # 876\* MERKMAL: Primer algQ forward # 876\* SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9: CTTCGATGCC CTGAGCGGTA TTC 023 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10: SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 26 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Sonde algQ # 911 MERKMAL: Sonde algQ # 911. FAM vor und TAMRA nach der Sequenz SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

SEQUENZLÄNGE:

ART DES MOLEKÜLS:

```
ANGAREN ZU SEQ ID NO: 11:
           SEQUENZKENNZEICHEN
     SEQUENZI ÄNGE
                            23 Nukleotide
     ART DES MOLEKÜLS:
                            Reverse Primer Sequence (# 1147):
     MERKMAL:
                            Primer algQ reverse # 1147* als reverse complement
                            eingesetzt
     SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:
    CTGAAGGTCC TGCGGCAACA GTT
                                                         023
      (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:
 10
           SEQUENZKENNZEICHEN
     SEQUENZLÄNGF:
                            24 Nukleotide
     ART DES MOLEKÜLS:
                            Forward Primer Sequence (# 767*):
     MFRKMAI ·
                            Forward Primer Sequence (# 767*):
. 15
     SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:
     GTTCTGTGCA TATTGATGCC CGCG
                                                        024
           ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
           SEQUENZKENNZEICHEN
     (i)
     SEQUENZI ÄNGE:
                            23 Nukleotide
     ART DES MOLEKÜLS:
                            Sonde (# 802)
     MERKMAL:
                            Sonde (# 802), FAM vor und RAMARA nach der Sequenz
     SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:
     TCTGCGCACC TTACGATCTG GTT
                                                        023
 25
           ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:
      (2)
           SEQUENZKENNZEICHEN
     SEQUENZI ÄNGE:
                            24 Nukleotide
     ART DES MOLEKÜLS:
                            Reverse Primer Sequence (# 884)
 30
     MERKMAL:
                            Reverse Primer Sequence (# 884)als reverse complement
                            einaesetzt
     SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:
     GCAAGTTTCA CTACCTGGCG GTTG
                                                  024
35
           ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15:
     (2)
           SEQUENZKENNZEICHEN
     SEQUENZI ÄNGE:
                           24 Nukleotide
     ART DES MOLEKÜLS:
                            Forward Primer Sequence (# 269*)
     MERKMAL:
                            Forward Primer Sequence (# 269°)
     SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:
     GTGAAATTAT CGCCACGTTC GGGC
                                                   024
          ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:
           SEQUENZKENNZEICHEN
     SEQUENZLÄNGE:
                            24 Nukleotide
     ART DES MOLEKÜLS:
                            Sonde (# 333)
     MERKMAI .
                            Sonde (# 333), FAM vor und TAMARA nach der Sequenz
     SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:
     CTTCTCTATT GTCACCGTGG TCCA
                                                  024
 50
     (2)
          ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:
           SEQUENZKENNZEICHEN
```

24 Nukleotide

Reverse Primer Sequence (# 542)

WO 99/58713 PCT/DE99/01471

MERKMAL: Reverse Primer Sequence (# 542) als reverse complement eingesetzt

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

GGTTCCTTTG ACGGTGCGAT GAAG 024

5 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 18:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE 19 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Primer 16S rRNA forward # 1053\*

0 MERKMAL: Primer 16S rRNA forward # 1053\* SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18
GCATGGCTGT CGTCAGCTC

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 19:

5 (i) SEQUENZKENNZEICHEN

SEQUENZLÄNGE: 23 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Sonde 16S rRNA # 1090

MERKMAL: Sonde 16S rRNA # 1090, FAM vor und TAMARA nach der Seguenz

019

023

025

023

020

20 SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

TTAAGTCCCG CAACGAGCGC AAC

(2) ANGAREN ZU SEO ID NO: 20:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN

25 SEQUENZLÄNGE: 20 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Primer 16S rRNA reverse # 1386\*

MERKMAL: Primer 16S rRNA reverse # 1386\*

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20: TGACGGGCGG TGTGTACAAG

TGACGGCGG TGTGTACAAG

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 21:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 23 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Sonde

MERKMAL: Sonde von Salmonella ssp

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21: TTTGTTATTG GCGATAGCCT GGC 023

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:

40 (i) SEQUENZKENNZEICHEN
SEQUENZI ÄNGE 23 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Sonde

MERKMAL: Sonde von Salmonella ssp.

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:

----

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23: (i) SEQUENZKENNZEICHEN

SEQUENZLÄNGE: 25 Nukleotide

50 ART DES MOLEKÜLS: Reverse Primer
MERKMAL: Reverse Primer für Staphylococcus aureus

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23: CATTGTTTAG CTGT TGATCC GTAC T

5	(i) SEQUENZI SEQUENZLÄNGE ART DES MOLEKI MERKMAL: SEQUENZBESCH	ÜLS: Primer	Staphylococcus aureus <b>024</b>
10		ÜLS: Primer	seudomonas aeruginosa
15	SEQUENZBESCH	REIBUNG: SEQ ID NO: 25: ATGCCCTGAG C	021
20	(i) SEQUENZE SEQUENZLÄNGE: ART DES MOLEKI MERKMAL: SEQUENZBESCH	: 22 Nukleotide ÜLS: Primer	Pseudomonas aeruginosa 022
25-	(i) SEQUENZI SEQUENZLÄNGE: ART DES MOLEKI MERKMAL:	: 23 Nukleotide ÜLS: Primer Forward Primer für E	. coli
30	SEQUENZBESCHI TAGAACGTAA TO	REIBUNG: SEQ ID NO: 27: GGTTCTGTG CAT	023
35 40	(2) ANGABEN (i) SEQUENZI SEQUENZLÄNGE: ART DES MOLEKÚ MERKMAL: SEQUENZBESCHI	ZU SEQ ID NO: 28: KENNZEICHEN : 23 Nukleotide	
45	(i) SEQUENZK SEQUENZLÄNGE: ART DES MOLEKU MERKMAL:	ÜLS: Primer Forward Primer für B REIBUNG: SEQ ID NO: 29:	akterien 020
50		ZU SEQ ID NO: 30: KENNZEICHEN 23 Nukleotide	

ART DES MOLEKÜLS:
MERKMAL:
Sonde
MERKMAL:
Sonde für Bakterien allgemein
SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30:

7 TTGGGTTAAG TCCCG CAACG AGC 033

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 31:

SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 22 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Primer

MERKMAL: Forward Primer für Staphylococcus aureus

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31:

ATGCACGTAC TGCTGAAATG AG 032

10 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 32:

SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZI ÄNGE: 26 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Sonde

MERKMAL:

Sonde für Staphylococcus aureus SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32: AACACATATA.GAGACGTGAA TATTGC

(2)ANGABEN ZU SEQ ID NO: 33:

20 SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 22 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Primer MERKMAI ·

Reverse Primer für Staphylococcus aureus SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33:

035

027

GTTTAGCTGT TGATCCGTAC TT 022

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 34:

SEQUENZKENNZEICHEN

SEQUENZLÄNGE: 25 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Sonde MERKMAL: Sonde für Pseudomonas aeruginosa

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34: CAATTGCTGC TGGACTATGT ATCTG

025 35 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 35:

SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 25 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Primer

MERKMAL: Forward Primer für Pseudomonas aeruginosa

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35: 40

CAACGCCGAA GAACTCCAGC ATTTC 025

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 36: SEQUENZKENNZEICHEN

45 SEQUENZLÄNGE: 27 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Sonde

MERKMAL: Sonde für Pseudomonas aeruginosa

SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36:

AACGCCGA AG AACTCCAG CA TTTCTGC

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 37: SEQUENZKENNZEICHEN (i)

50

SEQUENZLÄNGE: 22 Nukleotide

ART DES MOLEKÜLS: Primer

MERKMAL: Reverse Primer für Escherichia coli SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37: CATTTCTGGC CTCGAACAAT TA 022 ANGABEN ZU SEO ID NO: 38: SEQUENZKENNZEICHEN (i) SEQUENZLÄNGE: 23 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Sonde MERKMAI · Sonde für Escherichia coli SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 38: CCGCTGGTAG CGCGTTTTGG TCA ANGABEN ZU SEQ ID NO: 39: (2) (i) SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 23 Nukleotide ART DES MOLFKÜLS: Primer MERKMAL: Forward Primer für Escherichia coli SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39: ATGAAGCTGC TAAGCCAGCT GGG 023 20 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 40: SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 25 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Primer 25 MERKMAL: Forward Primer für Salmonella ssp SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40: TTGAAGCCGA TGCCGGTGAA ATTAT 025 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 41: 30 (i) SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 24 Nukleotide ART DES MOLEKÜLS: Sonde MERKMAL: Sonde für Salmonella ssp SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41: TTTGTTGTCT TCTCTATTGT CACC 024 ANGABEN ZU SEO ID NO: 42: SEQUENZKENNZEICHEN (i) SEQUENZLÄNGE: 20 Nukleotide 40 ART DES MOLEKÜLS: Primer MERKMAI · Reverse Primer für Bakterien allgemein SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42: AAGTCGTAAC AAGGTAACCA 020 45 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 43: SEQUENZKENNZEICHEN SEQUENZLÄNGE: 21 Nukleotide ART DES MOLFKÜLS: Primer MERKMAI . Forward Primer für Bakterien allgemein SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43: GGATTAGATA CCCTGGTAGT C 021 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 44:

(i)

SEQUENZKENNZEICHEN

5	SEQUENZLÄNGE: ART DES MOLEKÜLS: URSPRÜNGLICHE HERKUI MERKMAL: SEQUENZBESCHREIBUNG GCATGGCTGT CGTCAGC	NFT: Enterobacteriaceae Forward-Primer (#1053) für Enterobacteriaceae S: SEQ ID NO: 44:	20
10	ART DES MOLEKÜLS: URSPRÜNGLICHE HERKUI MERKMAL:	CHEN 20 Nukleotide Reverse-Primer (#1270) NFT: Enterobacteriaceae Reverse-Primer (#1270) für Enterobacteriaceae	
15	SEQUENZBESCHREIBUNG TTTATGAGGT CCGCTTGG	6: SEQ ID NO: 45:	
20	ART DES MOLEKÜLS: ÜRSPRÜNGLICHE HERKUM	CHEN 23 Nukleotide Sonde (#1090) WFT: Enterobacteriaceae Sonde (#1090) Gür Enterobacteriaceae SSONDE (#1090) SEQ ID NO: 46:	23
25	(2) ANGABEN ZU SEQ I		
30 35	ART DES MOLEKÜLS: URSPRÜNGLICHE HERKUM	19 Nukleotide (Forward-Primer #1053) NFT: Targetsequenz des 16S rRNA Gens von Enterobacteriaceae (Forward-Primer #1053) für Enterobacteriaceae : SEQ ID NO: 47:	19
40	ART DES MOLEKÜLS: URSPRÜNGLICHE HERKUN	CHEN 23 Nukleotide ( (Sonde #1090) NFT: Enterobacteriaceae ( (Sonde #1090) für Enterobactereaceae : SEQ ID NO: 48:	
45			
50	URSPRÜNGLICHE HERKUN	FT: Enterobacteriaceae (Reverse-Primer #1270) für Enterobacteriaceae : SEQ ID NO: 49:	19

WO 99/58713

	(2) ANGABEN ZU SEQ III (i) SEQUENZKENNZEIO		
		20 Nukleotide	
5	ART DES MOLEKÜLS:		
•	URSPRÜNGLICHE HERKUN		
		Forward-Primer für Enterobacteriaceae als	Feblsenuerrz
	SEQUENZBESCHREIBUNG:		i chiscquenz
	GTGCTGCATG GCTGTCGT		20
0	0.00.00.00	•	20
-	(2) ANGABEN ZU SEQ II	NO: 51:	
	(i) SEQUENZKENNZEIC		
		23 Nukleotide	
		Soride	
5	URSPRÜNGLICHE HERKUN	IFT: Enterobacteriaceae	
-		Sonde für Enterobacteriaceae als Fehlsegu	IETI7
	SEQUENZBESCHREIBUNG:		20112
	AGTCCCGCAA CGAGCGCA		23
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	1,10 00	20
0	(2) ANGABEN ZU SEQ II	NO: 52:	
	(i) SEQUENZKENNZEIC		
	SEQUENZLÄNGE:		
		Sonde	
	URSPRÜNGLICHE HERKUN		
25		Soride für Eriterobacteriaceae als Fehlsegu	ienz
	SEQUENZBESCHREIBUNG:		20112
	ATGTTGGGTT AAGTCCCG		23
	ATOTTOGGTT AND TOGGG	OA A00	20
	(2) ANGABEN ZU SEQ II	O NO: 53:	
0	(i) SEQUENZKENNZEIC		
		20 Nukleotide	
		Forward-Primer	
	URSPRÜNGLICHE HERKUN		
		Forward-Primer für Enterobacteriaceae als	Febleenienz
5	SEQUENZBESCHREIBUNG:		· oooquonz
	GCTGTCGTCA GCTCGTGT		20
		•	
	(2) ANGABEN ZU SEQ IC	) NO: 54:	
	(i) SEQUENZKENNZEIC		
10		21 Nukleotide	
	ART DES MOLEKÜLS:		
	URSPRÜNGLICHE HERKUN		
		Reverse-Primer für Enterobacteriaceae als	Fehlsequenz
	SEQUENZBESCHREIBUNG:	SEO ID NO: 54:	· omosquenz
-			
15	AACTTTATGA GGTCCGCT	TG C	21